



Европейские и международные правила в области химических веществ: представление системы REACH и таможенные процедуры

Укрепление потенциала для осуществления на национальном уровне международных соглашений, связанных с химическими веществам и отходами в Кыргызской Республике

6 июня 2018 года, Бишкек, Кыргызстан

Содержание

Введение в законодательство и практику Европейского Союза

- Презентация системы REACH
- Классификация, маркировка и упаковка (CLP)
- Регламент по биоцидным веществам (BPR)
- Регламент по предварительному обоснованному согласию (PIC)

Таможенные процедуры внутри и вне Европейского Союза

- Регламент по импорту и экспорту химических веществ внутри Европейского Союза и между странами Европейского Союза и странами, не входящими в его состав
- Обязательства для производителей в странах, не входящих в Европейское экономическое пространство

Рабочие группы по заполнению уведомления по экспорту и импорту химических веществ в рамках Роттердамской конвенции

Тематические исследования в регионе соседства Европейского Союза

- Случаи незаконного ввоза и вывоза химических веществ через границу
- Совершенствование законодательства в соответствии с REACH в странах, не входящих в Европейский Союз

Содержание

Введение в законодательство и практику Европейского Союза

- Презентация системы REACH
- Классификация, маркировка и упаковка (CLP)
- **Регламент по биоцидным веществам (BPR)**
- Регламент по предварительному обоснованному согласию (PIC)

Таможенные процедуры внутри и вне Европейского Союза

- Регламент по импорту и экспорту химических веществ внутри Европейского Союза и между странами Европейского Союза и странами, не входящими в его состав
- Обязательства для производителей в странах, не входящих в Европейское экономическое пространство

Рабочие группы по заполнению уведомления по экспорту и импорту химических веществ в рамках Роттердамской конвенции

Тематические исследования в регионе соседства Европейского Союза

- Случаи незаконного ввоза и вывоза химических веществ через границу
- Совершенствование законодательства в соответствии с REACH в странах, не входящих в Европейский Союз

Регламент по биоцидным веществам (BPR)

- Регламент по биоцидным веществам (BPR, Регламент (EU) 528/2012), заменяет Директиву по биоцидным веществам (Директива 98/8/ЕС), 1 сентября 2013 г.
- Биоцидные вещества, которые используются для защиты людей, животных, материалов или изделий против вредных организмов, таких как вредители или бактерии, под действием активных веществ, содержащихся в биоцидном веществе
- Все биоцидные вещества требуют разрешения (исключения: биоцидные вещества, содержащие активные вещества из Программы обзора, могут быть доступны на рынке и использоваться (в соответствии с национальным законодательством) до 3 лет)
- Утверждение активных веществ происходит на уровне ЕС
- Специальная ИТ-платформа, Регистр для биоцидных веществ (R4BP 3)

Утверждение активных веществ

- Оценивается компетентным органом государства-члена, получение мнения Комитета по биоцидным веществам ЕСНА (270 дней) (основание для принятия решения), принимается Европейской комиссией
- Критерий исключения
 - канцерогены, мутагены и перекрестные вещества категории 1А или 1В в соответствии с Положением о CLP
 - эндокринные разрушители
 - стойкие, биоаккумулятивные и токсичные (ПБТ) вещества
 - очень стойкие и очень биоаккумулятивные (vPvB) вещества
- Кандидаты на замещение (общественные консультации, одобрение не более 7 лет, согласованная классификация являются ключевым элементом, сотрудничество между ВРС и RAC)

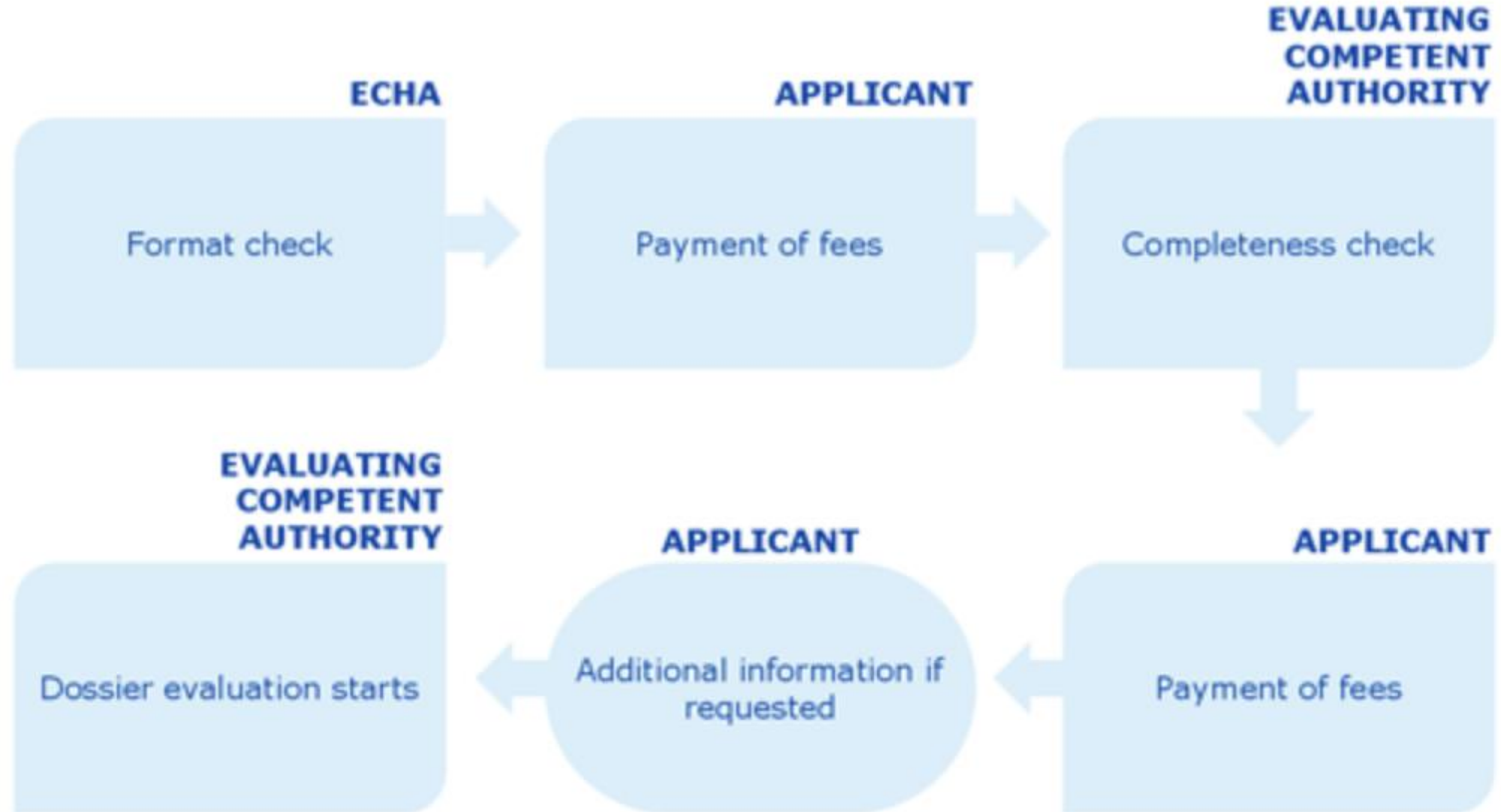
Активные вещества, которые являются кандидатами на замещение:

- Соответствуют хотя бы одному из критериев исключения
- Классифицируется как респираторный сенсibilизатор
- Его токсикологические эталонные значения гораздо ниже, чем у большинства одобренных активных веществ для одного и того же типа продукта и использования
- Отвечает двум критериям, которые следует рассматривать как РВТ
- Вызывает проблемы для здоровья людей или животных и для окружающей среды, даже при очень ограничительных мерах по управлению рисками
- Содержит значительную долю неактивных изомеров или примесей

Утверждение активных веществ

- Новое действующее вещество (досье для ЕСНА, проверка полноты и оценка компетентным органом в течение одного года, Комитета ЕСНА по ВР (270 дней), ЕС и страны, утверждение не более 10 лет)
- Существующее действующее вещество (обзорная программа, если вещество на рынке с 14 мая 2000 года)
- Рекомендации Комитета по биоцидной продукции по утверждению активного вещества
- Список одобренных активных веществ

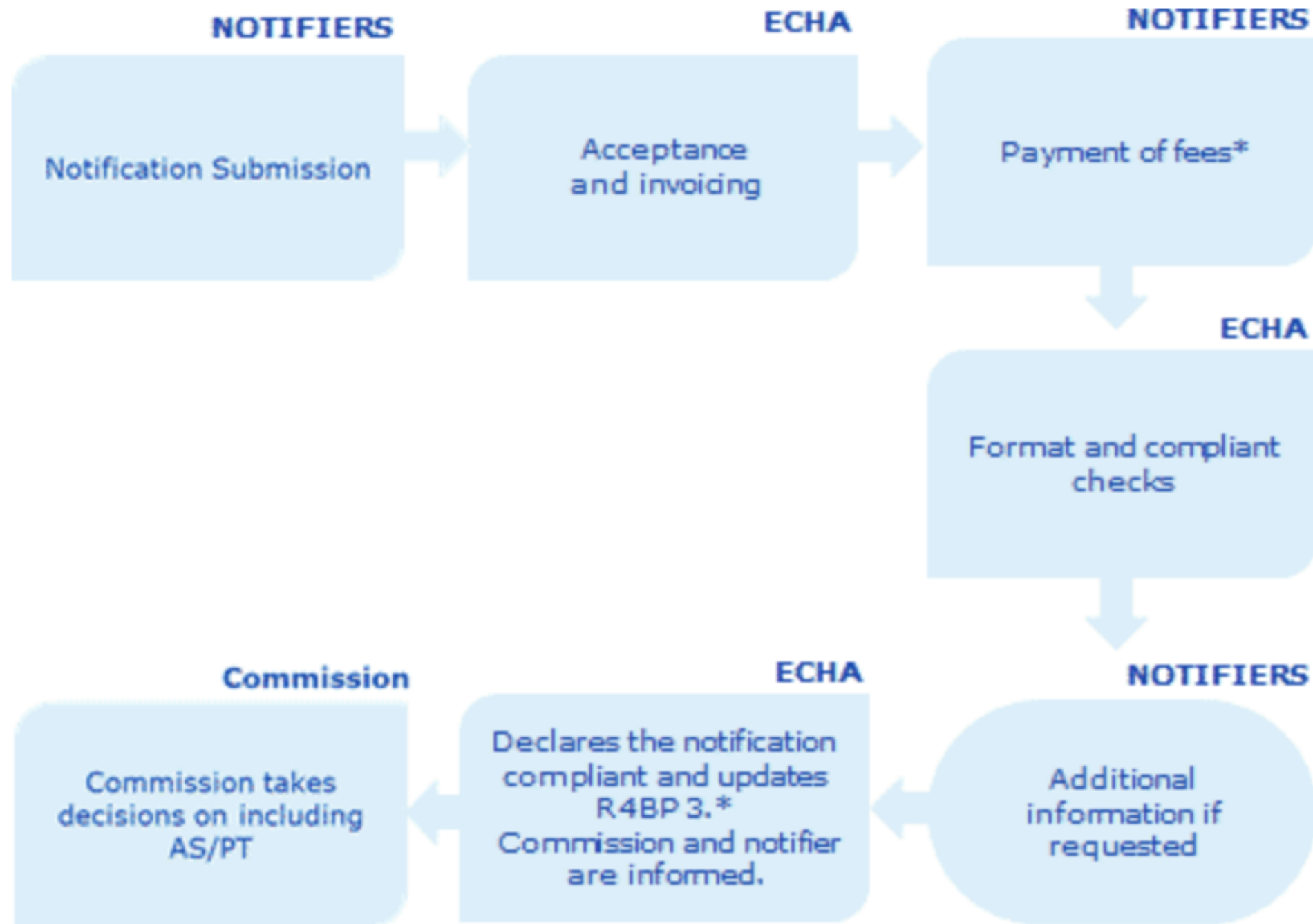
Представление досье для одобрения активных веществ



Основными участниками процесса подачи досье являются:

- Заявители
 - Предоставляют досье со всей необходимой информацией
- ЕСНА
 - Убеждается, что досье находится в правильном формате, задает временные рамки
- Оценка компетентного органа
 - Оценка, проверка. Заявитель может выбрать страну для оценки

Уведомление по
существующему
действующему
веществу



Основными участниками процесса уведомления являются:

- Уведомители
 - Предполагаемые участники – уведомители - несут ответственность за предоставление всей необходимой информации в своих уведомлениях. Они должны обратить внимание на различные сроки на протяжении всего процесса
- ЕСНА
 - ЕСНА выполняет проверку формата и соответствия уведомлений и заявляет, что он соответствует требованиям
- Европейская комиссия
 - Европейская комиссия учитывает декларацию ЕСНА о соответствии уведомления и, в случае необходимости, включает комбинацию вещества / тип продукта в Программу обзора

Благодарю за ваше внимание!

Презентацию подготовила Леся Николаева, международный консультант, для ЮНИТАР по проекту “Укрепление потенциала для осуществления на национальном уровне международных соглашений, связанных с химическими веществами и отходами в Кыргызской Республике”

Источники: European Chemicals Agency, European Commission (Environment, Chemicals), 2018