

FORUM

Izveštaj o projektu REF-7 o obavezama registracije

Operativna faza: januar–decembar 2019.

Usvojen 8.12.2020.



Ova je publikacija namenjena isključivo u informativne svrhe i ne mora da predstavlja službeno mišljenje Evropske agencije za hemikalije. Evropska agencija za hemikalije nije odgovorna za korišćenje informacija sadržanih u ovom dokumentu.

Ovaj izveštaj predstavlja rezultate inspekcija koje su sprovedene u okviru projekta Foruma za nadzor. Nosioци dužnosti i supstance odabrane za provere su bile one koje su bile relevantne za predmet projekta. Ovaj Projekat nije zamišljen kao studija tržišta EU-EEP. Broj inspekcija za pojedine zemlje je različit. Shodno tome, rezultati predstavljeni u izveštaju nisu nužno reprezentativni za situaciju na tržištu EU-EEP u celini.

Verzija	Izmene	
1.0	24.11.2020.	Prvo izdanje

FORUM – Izveštaj o projektu REF-7 o obavezama registracije

Referenca: ECHA-20-R-16-SR

ISBN: 978-92-9468-337-3

Kat. Broj: ED-04-20-709-SR-N

DOI: 10.2823/32931

Datum objavljivanja: decembar 2020.

Jezik: SR

© Evropska agencija za hemikalije, 2020.

Naslovna strana © Evropska agencija za hemikalije

Ako imate pitanja ili komentare u vezi sa ovim dokumentom, pošaljite ih (navedite referencu i datum izdavanja) koristeći obrazac zahteva za informacije. Obrascu zahteva za informacije se može pristupiti preko stranice Kontakt ECHA na:

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

Evropska agencija za hemikalije

Adresa: P.O. Box 400, FI-00121 Helsinki, Finska

Adresa za posete: Telakkakatu 6, Helsinki, Finska

Sadržaj

I.	Sažetak	4
II.	Pregled projekta.....	6
III.	Rezultati projekta.....	7
1.	Vrsta preduzeća i supstanci gde je izvršena inspekcija	7
2.	Prekršaji i izvršne mere.....	13
IV.	Zaključci i preporuke.....	15
1.	Zaključak	15
2.	Preporuke.....	16
	Prilozi:	16
	Prilog I: Upitnik	17

I. Sažetak

Projekat REACH-EN-FORCE 7 Foruma za nadzor je pregledao i sproveo nadzor u preduzećima obveznicima registracije prema Uredbi REACH nakon poslednjeg roka za registraciju od 31. maja 2018.

Inspekcije su bile usredsređene na poštovanje opštih obaveza preduzeća da registruju supstancu, kao i na registraciju intermedijera. Nacionalni inspekcijski i carinski organi izvršili su inspekciju 813 preduzeća u 28 zemalja Evropskog ekonomskog prostora. Ukupno su proverene registracije za 1.420 hemikalija, od kojih su 952 za različite supstance. Od 1.420 proverenih hemikalija, za 227 nije bila potrebna registracija.

Od 1.193 supstance za koje je bila potrebna registracija, 180 (15%) nije bilo u skladu sa obavezama registracije u okviru projekta, a registracija je u potpunosti nedostajala za 77 supstanci (6,5%).

Za 180 neusaglašenih supstanci preduzete su mere za usklađivanje preduzeća. Najčešće izvršne mere bile su pisani saveti i upravni nalozi. Za izostanak registracije preduzeća su dobijala i novčane kazne, a u nekim slučajevima je pokrenut i krivični postupak.

Ovaj izveštaj prikazuje projekat, zaključke i preporuke za preduzeća, Forum za nadzor, nacionalne vlasti, Evropsku agenciju za hemikalije i Evropsku komisiju.

Sadržaj i ključni nalazi

Projekat REF-7 je bio usredsređen na dve oblasti:

Oblast 1:

Istražiti poštovanje obaveza registracije nakon poslednjeg roka za registraciju za sve težine, po potrebi u saradnji sa carinom, i praktičnu proveru nekih delova registracionog dosijea. Proveriti osnovnu usaglašenost sa obavezama u vezi sa polimerima.

Oblast 2:

Proveriti da li su supstance registrovane kao intermedijeri u skladu sa obavezama za intermedijere. Ovo obuhvata proveru da li supstance registrovane kao intermedijeri ispunjavaju uslove iz definicije intermedijera i istraživanje da li se primenjuju strogo kontrolisani uslovi za supstance registrovane kao intermedijeri.

Zemlje učesnice mogle su da odluče da istraže Oblast 1, Oblast 2 ili obe.

Ovaj projekat je između ostalog obuhvatio:

- Sva pravna lica koja imaju obavezu registracije jedne ili više hemikalija (proizvođači, uvoznici i jedini predstavnici); dalji korisnici intermedijera;
- Bilo koju supstancu, samu ili u smeši ili u proizvodu sa predviđenim oslobađanjem ili bilo koju vrstu izolovanog intermedijera (na licu mesta ili transportovanog); i
- Sve sektore industrije i sve veličine preduzeća, uključujući mala i srednja preduzeća (MSP)

Prekršaji i mere izvršenja

U trenutku podnošenja izveštaja, organi za izvršenje preduzeli su sledeće mere u vezi sa 180 neusaglašenih slučajeva:

- 25 usmenih saveta;
- 76 pisanih saveta;
- 42 upravna naloga;
- 17 novčanih kazni;
- 36 krivičnih prijavi/predaja javnom tužilaštvu;
- 49 druge mere.

Sažetak ključnih pokazatelja

Rezultati koji se odnose na glavne pokazatelje prikazani su u Tabeli 1.

Tabela 1. Glavni pokazatelji projekta

Br.	Pokazatelj	REF-7
1	Broj inspekcija (broj pregledanih supstanci)	1.420
2	Broj pregledanih preduzeća	813
3	Broj neusaglašenih preduzeća	116
4	Broj zemalja učesnica	28
5	Broj inspekcija koje ukazuju na najmanje jednu neusaglašenost	180
6	Odnos neusaglašenosti	
	1. broj neregistrovanih pregledanih supstanci/ukupan broj pregledanih supstanci za koje je bila potrebna registracija	1. 6,5% (77*100/1.193)
	2. broj neusaglašenih preduzeća/ukupan broj proverenih preduzeća	2. 14,3% (116*100/813)
	3. broj neusaglašenih supstanci/ukupan broj pregledanih supstanci za koje je bila potrebna registracija	3. 15%
	4. broj neusaglašenih RAZLIČITIH supstanci/ukupan broj pregledanih RAZLIČITIH supstanci	(180*100/1.193) 4. 16,5% (157*100/952)
7	Broj pregledanih različitih supstanci	952
8	Karakterizacija supstanci (supstance koje izazivaju veliku zabrinutost (SVHC))	
	1. Broj pregledanih supstanci koje imaju klasifikaciju u skladu sa CLP Uredbom o klasifikaciji, obeležavanju i pakovanju	1. 1.008
	2. Broj pregledanih supstanci koje imaju klasifikaciju u skladu sa CLP Uredbom i koje su SVHC	2. 58 od 1.008 su SVHC

II. Pregled projekta

Projekat nadzora primene obaveza registracije na nivou EU sproveden je 2019. kako bi se osiguralo da preduzeća registruju svoje supstance koje se uvoze ili proizvode posebno u količinama od 1-100 tona godišnje. Nijedan opseg težine koji premašuje 1 tonu godišnje nije isključen iz projekta.

Poslednji rok za registraciju u skladu sa uredbom REACH (za najniži opseg težine) bio je 31. maj 2018. Nakon ovog datuma, sve proizvedene supstance čija težina premašuje jednu tonu godišnje moraju biti registrovane osim ako nisu izuzete. Poslednji rok za registraciju uticao je na sve uvoznike, proizvođače i jedine predstavnike – naročito, ali ne isključivo – „malih težina“. Distributeri nisu bili obuhvaćeni REF-7. Očekivalo se da će posebno manja preduzeća sa malim opsezima težine biti relativno češće neusaglašena sa odredbama Uredbe REACH u poređenju sa većim preduzećima (koja nisu MSP) sa više raspoloživih operativnih resursa.

Projekat je takođe imao za cilj da potvrdi da se intermedijerima, koji su proizvedeni ili uvezeni i registrovani kao takvi, upravlja kao intermedijerima pod uslovima koji opravdavaju pojednostavljenu registraciju za intermedijere.

Projekat nadzora REF-7 pozvao je inspektore da se pozabave kvalitetom registracionih dosijea (težina, proizvodni procesi, životni ciklus, upotreba). Ovo se događa istovremeno sa redovnim ECHA-inim proverama tehničke kompletnosti i usklađenosti.

Operativna faza projekta trajala je od januara do decembra 2019. godine.

Zakonske obaveze obuhvaćene ovim projektom

Tabela 2. Odredbe Uredbe REACH obuhvaćene projektom REF-7

Relevantne zakonske odredbe (članovi i prilozi)	Sažetak
3(5)	Definicija polimera
3(15)	Definicija intermedijera
5	Nema podataka, nema tržišta
6	Obaveza registracije supstanci samih ili u smešama
7(1)	Supstanca u proizvodima
8	Jedini predstavnici
10	Sadržaj registracionog dosijea
12	Informacije koje se dostavljaju u zavisnosti od težine
17 i 18	Registracija izolovanih intermedijera na licu mesta i registracija transportovanih izolovanih intermedijera
22	Obaveza ažuriranja dosijea ako dođe do promene opsega težine
Prilozi VI-XI	Zahtevi za informacijama iz Člana 10.

III. Rezultati projekta

1. Vrsta preduzeća i supstanci gde je izvršena inspekcija

1.1. Vrsta preduzeća u kojima je izvršena inspekcija

Veličina preduzeća

61,5% kontrolisanih preduzeća (500) bila su mala i srednja preduzeća.

Uloga preduzeća

Preduzeća u kojima je izvršena inspekcija mogu imati pet različitih uloga: proizvođač (M), uvoznik (I), dalji korisnik, jedini predstavnik (OR) i dalji korisnik uvoznik¹. Preduzeće može da preuzme sve ili deo ovih uloga za određenu pregledanu supstancu.

Obaveze registracije prema Uredbi REACH

Među 384 preduzeća koja imaju tipičnu ulogu proizvođača, samo 376 proizvođača imalo je obavezu registracije prema Uredbi REACH jer su proizvodili supstance u količinama koje su jednake ili veće od jedne tone godišnje. Vrsta proizvedene supstance je podeljena u tri vrste: supstance kao takve; supstance kao polimer u skladu sa članom 3. stav 5. Uredbe REACH; supstance namenjene za upotrebu kao intermedijer. Preduzeća su mogla da proizvode više od jedne vrste supstance.

Sistemi preduzeća za praćenje ažuriranih informacija

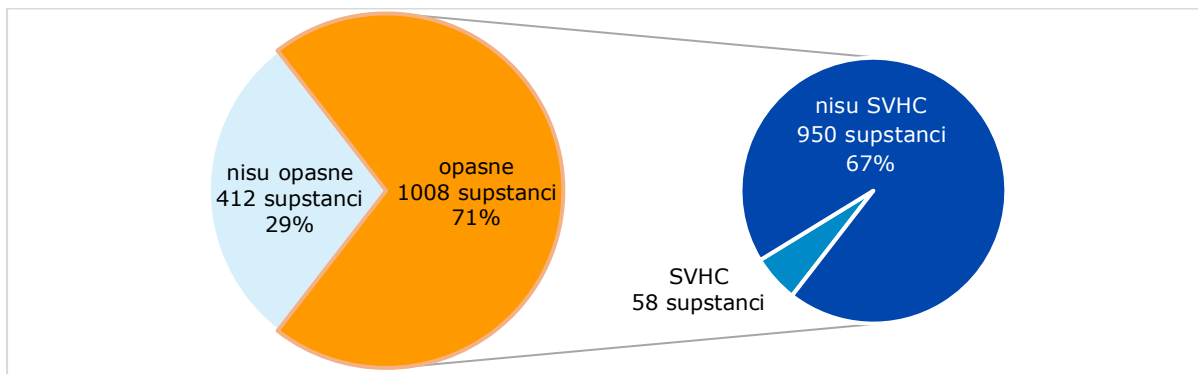
Što se tiče sposobnosti preduzeća da blagovremeno ažuriraju svoju registraciju u skladu sa članom 22. stav 1. Uredbe REACH, primećeno je da je manje od polovine kontrolisanih preduzeća imalo sisteme za upravljanje praćenjem.

1.2. Pregledane supstance

Pregledane vrste supstanci

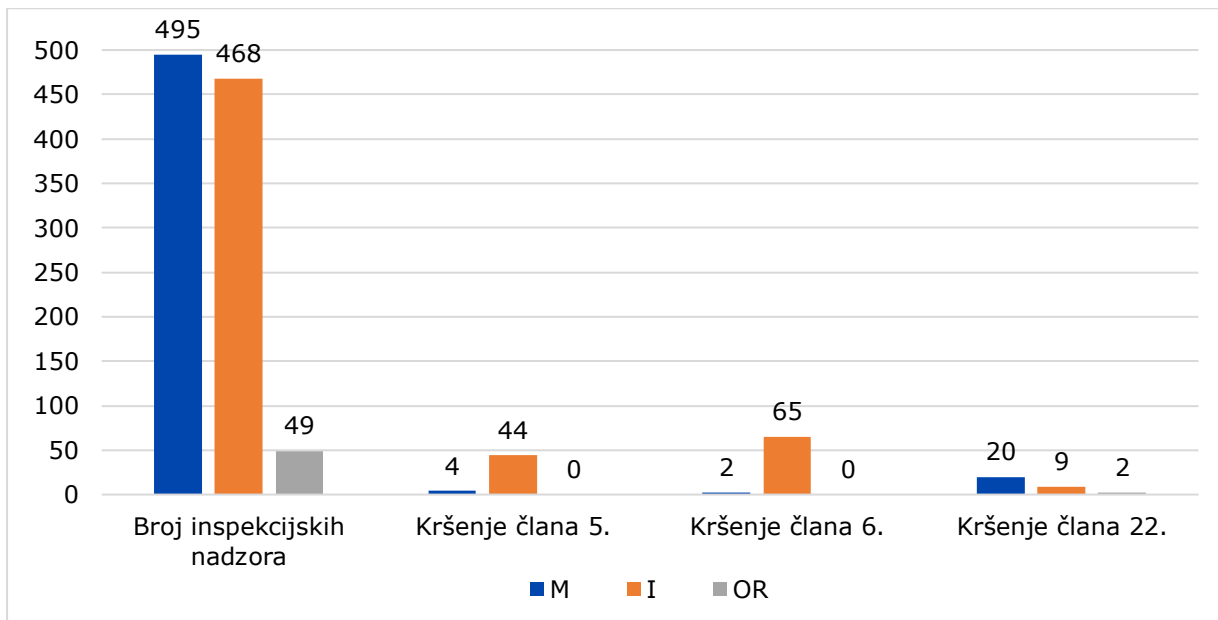
1.008 od 1.420 inspekcija (71%) odnosilo se na supstance koje su prema Uredbi CLP opasne. 58 od 1.420 (4,1%) odnosilo se na SVHC. Ukupno je obrađeno 708 različitih opasnih supstanci, među njima 46 različitih SVHC (videti Dijagram 1).

¹ Dalji korisnik uvoznik (IDU) je dalji korisnik koji je odgovoran za unošenje supstance koja nije izuzeta od registracije u EU, a obaveze registracije je ispunio jedini predstavnik. Ako uvoz koji obavlja IDU nije „pokriven“ jedinim predstavnikom (OR), taj IDU ne bi bio IDU, već uvoznik sa obavezom registracije.

Dijagram 1. Pregledane vrste supstanci**Obaveze registracije**

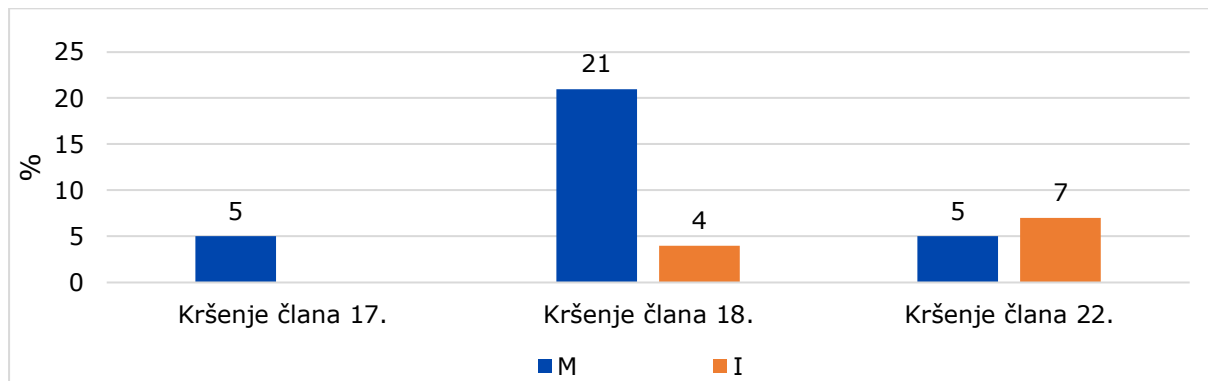
Inspekcije su otkrile da su oko 58% (824 od 1420) svih proverenih supstanci registrovala kontrolisana preduzeća, najviše (599 supstanci) je registrovano isključivo podnošenjem potpune registracije, 213 je registrovano isključivo kao intermedijeri, a 13 supstanci su imale potpune registracije i registracije kao intermedijeri.

Za sve kontrolisane supstance za koje je potrebna potpuna registracija, na Dijagramu 2 je prikazano koliko je nosilaca dužnosti za svaku od uloga (M, I, OR) kontrolisano, a po ključnoj odredbi (čl. 5, 6. i 22.) koliko je neusaglašenosti uočeno za svaku ulogu preduzeća.

Dijagram 2: Potpuna registracija – broj uočenih kršenja ključnih odredbi po ulozu preduzeća

Za sve kontrolisane supstance za koje je bila potrebna registracija kao intermedijera, na Dijagramu 3 je prikazana učestalost otkrivenih neusaglašenosti po ključnoj odredbi (članovi 17, 18. i 22.) po ulozu preduzeća (izvršena je kontrola 164 proizvedena izolovana intermedijera i 55 uvezenih izolovanih intermedijera; nije primećeno niti prikazano kršenje za one koji obuhvataju OR).

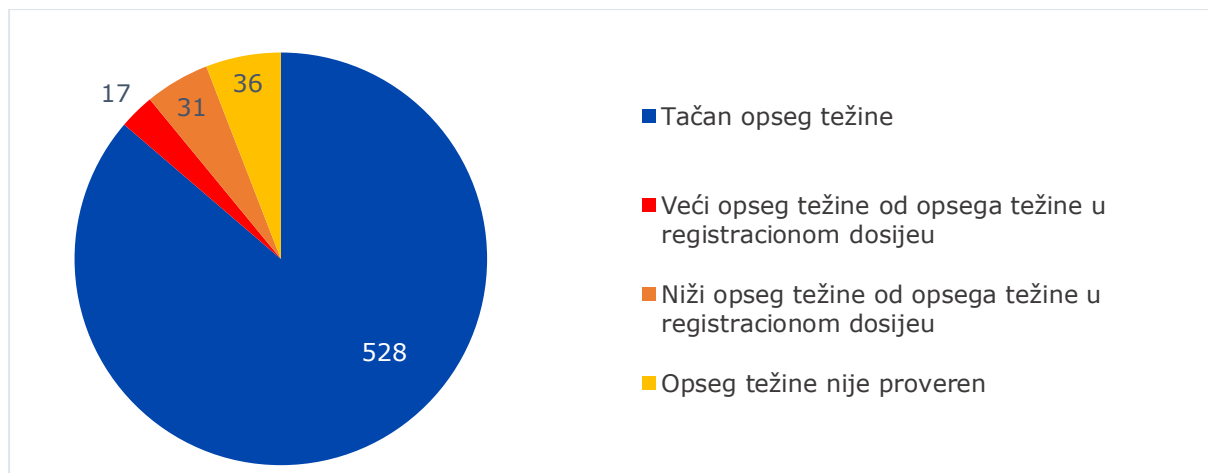
Dijagram 3. Registracija kao izolovani intermedijer – učestalost otkrivenih kršenja ključnih odredbi po ulozi preduzeća



1.3. Praktična provera kvaliteta dosijea supstanci sa potpunom registracijom (oblast I)

Inspektori su izvršili praktičnu proveru kvaliteta registracionih dosijea tokom inspekcija za 612 supstanci sa potpunom registracijom (videti Dijagram 4).

Dijagram 4. Provera opsega težine.



1.4. Inspekcije jedinih predstavnika (OR)

Kontrolisano je 49 OR u vezi sa proveravanim supstancama. Njih 40 je bilo u skladu sa zakonskim zahtevima navedenim za uvoznike u skladu sa Uredbom REACH, a četiri OR nisu (za pet OR, informacije su bile nejasne).

43 od 49 OR su imali dokaz o svom imenovanju za OR za konkretnu supstancu, dva OR nisu (za jednog nije provereno, a za tri OR nisu dobijene informacije).

1.5. Inspekcije supstanci koje imaju registraciju kao intermedijer (oblast 2)

2262 inspekcije usredsređene na izolovane intermedijere. 62 od njih se odnose isključivo na izolovane intermedijere na licu mesta i 148 isključivo na transportovane izolovane intermedijere, a prijavljeno je da 15 preduzeća ima i intermedijere na licu mesta i transportovane intermedijere.

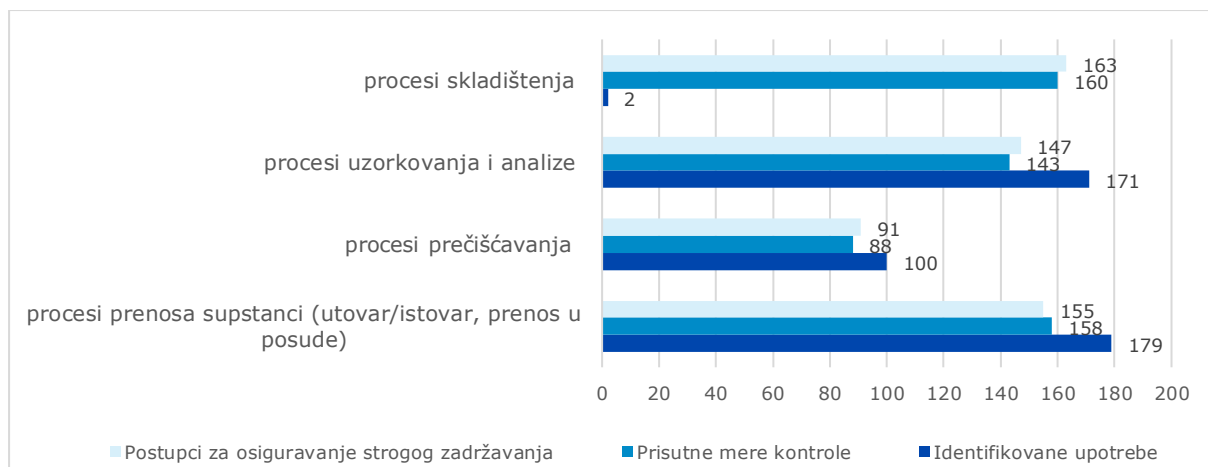
Faze životnog ciklusa pregledanih intermedijera

Prijavljeno je da su za proces proizvodnje intermedijera preduzeća imala tehničke *mere za strogo zadržavanje* za 145 pregledanih intermedijera; za proces konačne sinteze preduzeća su imala mere za strogo zadržavanje za 105 pregledanih intermedijera, a preduzeća za upravljanje otpadom su imala mere za strogo zadržavanje za 89 pregledanih intermedijera.

Nadalje, za 140 pregledanih supstanci preduzeća su imala *postupke/prakse za obezbeđivanje strogog zadržavanja* tokom proizvodnje, dok je 110 imalo postupke/prakse u procesu sinteze i 99 u toku upravljanja otpadom.

Upotreba intermedijera

Dijagram 5. Upotreba supstance



Tehnologije kontrole

Štaviše, inspekcije pokazuju da postoje tehnologije za kontrolu koje se koriste za smanjenje emisija:

- u pogledu kontrole mogućih zaostalih emisija iz strogog zadržavanja:
 - o za 157 intermedijera postoje tehničke mere,
 - o dostupno je 156 pisanih operativnih postupaka;
- u pogledu kontrole emisija iz procesa zadržavanja:
 - za 101 intermedijer postoje tehničke mere,
 - dostupna su 102 pisana operativna postupka;

2 Provereno je 225 intermedijera. Jedna supstanca je dodatno proverena kao intermedijer, iako je njena registracija kao intermedijera bila neodgovarajuća. Rezultat ove inspekcije je sadržan u podacima koji su prikazani u poglavlju 1.5.

- u pogledu kontrole emisija tokom radova na čišćenju i održavanju:
 - za 174 intermedijera postoje tehničke mere,
 - dostupna su 174 pisana operativna postupka;
- u pogledu kontrole emisija u slučaju udesa
 - za 179 intermedijera postoje tehničke mere,
 - dostupan je 181 pisani operativni postupak;

Posebni postupci

Tokom 223 pregleda izvršena je provera da li su primenjeni/poštovani posebni postupci pre otvaranja i ulaska u sistem, tokom radova na čišćenju i održavanju. Postojali su posebni procesni postupci za zadržavanje za 157 kontrolisanih supstanci i procesni postupci za proveru operativnog sistema za 152 supstance. Uočeno je da postoje posebne mere upravljanja rizikom za 172 supstance i posebni postupci za otvaranje sistema za 171 supstancu.

Obuka osoblja i mere za smanjenje izloženosti radnika

Prijavljeno je da osoblje koje rukuje izolovanim intermedijerom nije prošlo odgovarajuću obuku za 29 pregledanih supstanci (kao deo ispunjavanja zahteva za strogo kontrolisanim uslovima) i za rukovanje sa 193 pregledana intermedijera osoblje je dobilo na sledeći način (nema informacija za četiri kontrolisana intermedijera):

- za 107 kroz posebnu obuku i/ili autorizaciju za ovu supstancu;
- za 145 kroz posebnu obuku i/ili autorizaciju za ovaj proces;
- za 152 slučaja kroz opštu obuku zasnovanu na drugim zakonskim okvirima koji kontrolišu rukovanje razmatranom supstancom).

Prijavljeno je da bi preduzeća mogla da dokumentuju da su samo obučeni radnici koji su zaduženi da rukuju supstancom za 191 pregledani intermedijer na sledeći način:

- u 119 slučajeva, nadzornik vodi listove ovlašćenja radnika sa podacima o radnicima ovlašćenim za rukovanje intermedijerom;
- u 86 slučajeva samo je jedan posebno obučen radnik rukovao supstancom; i
- u 83 slučaja postojali su drugi načini dokumentovanja da samo obučeni radnici imaju zadatak da rukuju supstancom.

Za 30 pregledanih intermedijera, preduzeća nisu mogla da dokumentuju da su samo obučeni radnici rukovali intermedijerima.

Za 190 pregledanih intermedijera, preduzeća su mogla da dokumentuju da je postojao odgovarajući nadzor nad sprovođenjem postupaka rukovanja supstancom, a 32 preduzeća nisu mogla (nema informacija za četiri pregledana intermedijera):

- u 111 slučajeva korišćeni su listovi sa znakovima za rukovaoce supstancama, koje je kontrolisao nadzornik;
- u 89 slučajeva postojali su zapisi koji pokazuju pisana ovlašćenja nadzornika u sprovođenju postupaka rukovanja; i
- u 86 slučajeva postojali su drugi načini dokumentovanja.

U 195 slučajeva, osoblje koje rukuje supstancama imalo je pristup relevantnim informacijama o bezbednom rukovanju, u sklopu ispunjavanja zahteva za strogo kontrolisane uslove. Dok u 27 slučajeva, osoblje nije imalo pristup informacijama (nema informacija za četiri pregledana intermedijera).

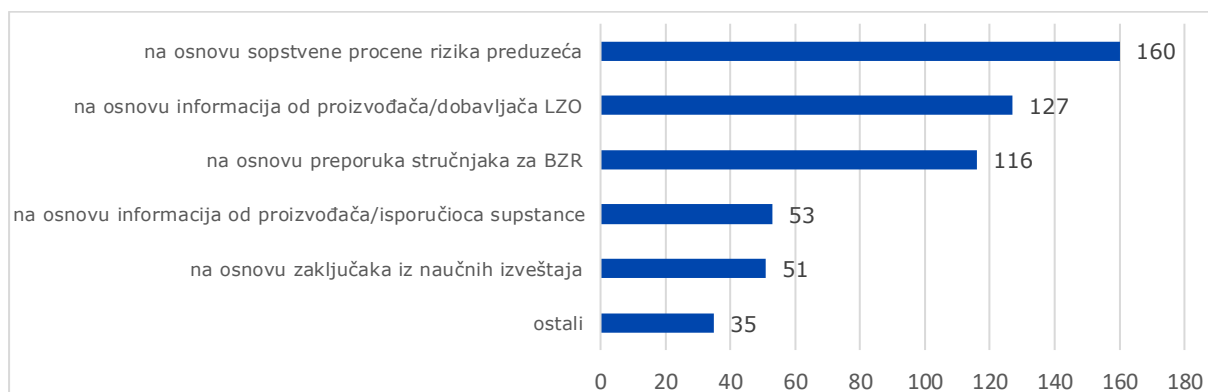
U 195 slučajeva imali su pristup preko sledećih izvora:

- 158 putem informacija u bezbednosnom listu;
- 65 putem informacija u obliku scenarija izloženosti;
- 167 putem pisanih uputstva o tome kako se postupa sa supstancom;
- 166 putem pisanih uputstva o procesnim operacijama;

U slučaju slučajnog oslobađanja supstance, za 196 pregledanih intermedijera preduzeća su preduzela posebne mere kako bi se smanjila izloženost radnika, a za 26 pregledanih intermedijera nisu (nema informacija za četiri pregledana intermedijera).

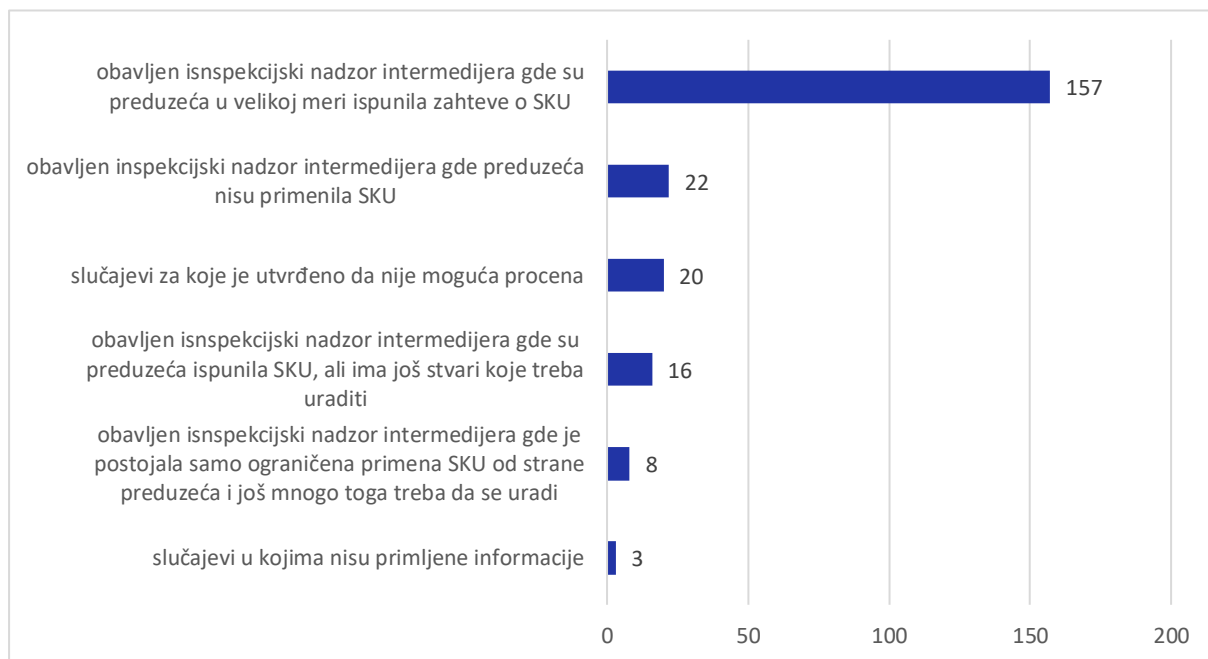
Pristigli upitnici koji se odnose na inspekcije 226 izolovanih intermedijera pominju da za 200 supstanci preduzeća mogu dokumentovati da je odabrana lična zaštitna oprema (LZO) pogodna za zaštitu od izlaganja supstanci (gde može biti neophodna upotreba LZO, npr. tokom slučajnog ispuštanja) i u 19 upitnika je spomenuto odsustvo ovoga (nema informacija za sedam pregledanih intermedijera). Za 200 preduzeća dokumentovano je na načine koji su prikazani na Dijagramu 6 (moguće je više odgovora).

Dijagram 6. Načini na koje preduzeća mogu da dokumentuju da je izabrana LZO bila pogodna za zaštitu od izlaganja (bilo je moguće dati više odgovora).



Sprovođenje strogo kontrolisanih uslova (SKU)

Na osnovu mera preduzetih u preduzeću u kom je izvršena inspekcija za proveravane intermedijere, inspektori su ocenili primenu SKU kao što je prikazano na Dijagramu 7.

Dijagram 7. Procena preduzetih mera za intermedijere za koje je izvršena inspekcija

2. Prekršaji i izvršne mere

2.1. Prekršaji

U 180 od svih 1.193 inspekcije, utvrđeno je najmanje jedno nepoštovanje obaveza prema Uredbi REACH. Ovo čini stopu neusaglašenosti od 15%.

Tabela 3. Neusaglašenost sa članovima Uredbe REACH (moguća su višestruka kršenja za istu supstancu)

Članovi Uredbe REACH	Broj prijavljenih prekršaja za 180 neusaglašenih supstanci	% [N=252]
Član 5.	53	21,0
Član 6.	75	29,8
Član 7.	0	0,0
Član 8.	18	7,1
Član 12.	14	5,6
Član 17.	9	3,6
Član 18.	39	15,5
Član 22.	44	17,5
Ukupno	252	100%

2.2. Saradnja

2.2.1. Saradnja s drugim državama članicama

Informacije o 33 slučaja su podeljene sa drugim zemljama učesnicama (preko članova Foruma (11 slučajeva) ili namenskih kontakt tačaka (17 slučajeva) ili REF-7 nacionalnih koordinatora (13 slučajeva)).

2.2.2. Saradnja s drugim državnim organima

Inspektori su sarađivali sa drugim nacionalnim organima za ili čak tokom 657 inspekcijskih nadzora.

Za 591 od 1.420 inspekcija (42%) saradivali su sa carinom, a za 115 sa drugim organima uključujući:

- regionalne inspektorate;
- Seveso i inspekcije bezbednosti i zaštite na radu (BZR);
- inspekcije za životnu sredinu i saobraćaj;
- nadležne organe za otpad;
- državni upravni odbor;
- javno tužilaštvo;
- ECHA; i
- ministarstva.

2.2.3. Saradnja sa industrijskim sektorskim organizacijama

388 od 798 preduzeća u kojima je izvršena inspekcija bila su povezana sa nekom industrijskom sektorskom organizacijom. Za 15 preduzeća ova informacija nije proverena.

IV. Zaključci i preporuke

1. Zaključak

Učesnici su prijavili nalaze inspekcije za 1.420 supstanci prikupljenih u 813 preduzeća koja su raspršena po skoro celom Evropskom ekonomskom prostoru. Dobijeni su podaci o 952 različite supstance, što ukazuje da je u REF-7 bio dostupan eklektičan skup ispitivanih supstanci.

Ovaj projekat pokazuje relativno visok stepen neusaglašenosti sa pravnim tekovinama EU u okviru REF-7. Od 1.420 proverenih supstanci, nije bilo obaveze registracije za 227 supstanci, tako da su ostale 1.193 supstance kojima je bila potrebna registracija.

Za 180 od 1.193 izvršene inspekcije, skoro 15%, prijavljena je relevantna neusklađenost sa REF-7. Za 77 inspeksijskih nadzora (6,5% od ukupnog broja inspeksijskih nadzora) nedostajale su registracije za koje se nije moglo pozvati na izuzeće. Ostaje nejasno da li ovaj nalaz karakteriše opštu situaciju u EEP ili ne. Proces odabira preduzeća za inspeksijski nadzor može uticati na krajnji uočen stepen neusaglašenosti u projektu, pri čemu je proces subjektivan.

Prethodni projekti nadzora pokazuju da su mnoge supstance nad kojima je izvršen inspeksijski nadzor izuzete od registracije. 227 od 1.420 supstanci nije bilo potrebno registrovati uz mnoge mogućnosti izuzeća koje su date u Uredbi REACH, ostavljajući 1.193 supstance nad kojima je izvršen inspeksijski nadzor da budu registrovane. Pokazalo se da su neki nosioci dužnosti oslobođeni obaveze registracije jer je obavezu registracije izvršio jedini predstavnik. To je bio slučaj za 292 pregledane supstance. Potresan primer su opasne supstance velike zapremine koje se smatraju polimerima prema Uredbi REACH, pa su stoga izuzete od registracije.

Ovaj projekat je podstakao dobru komunikaciju između nadležnih vršioaca nadzora (životna sredina, zdravlje, rad) kao i saradnju između njih i carinika. Ova interakcija je od kritične važnosti kada se istražuje proizvodnja kao i uvoz u EEP, imajući u vidu široku distribuciju inspeksijskih i organa nadležnih za nadzor (međudržavno, međunarodno).

Inspektori su prvi put pozvani da temeljno i metodično procene upravljanje intermedijerima, bilo od strane registranata ili krajnjih korisnika. Dobro je poznato da je

potrebno manje napora za izradu registracionog dosijea za intermedijer nego za registraciju u skladu sa članom 10. Uredbe REACH („potpuna registracija“). Ali da li se registrovani intermedijeri koriste kao intermedijeri? I da li su preduzete sve izvodljive mere kako bi se osiguralo da unošenje intermedijera u okolinu u svakom trenutku bude minimalno? Upitnik REF-7 je poslužio inspektorima kao vodič u verifikaciji uslova koje treba poštovati.

Pre nekoliko godina studija o kvalitetu registracionih dosijea tvrdila je da je ovaj kvalitet daleko ispod očekivanih standarda. Ovaj projekat je takođe inovativan utoliko što su prvi put pozvani inspektori da provere delimičan sadržaj registracionog dosijea u realnosti. Izgleda da navedeni osnovni nalazi ne potvrđuju ovu tvrdnju.

2. Preporuke

2.1. Industriji

1. Preduzećima se preporučuje da redovno proveravaju da li su u skladu sa odredbama na koje je ovaj projekat usmeren. U tu svrhu mogu se voditi korišćenjem priloženog upitnika.
2. Posvetite više pažnje održavanju sinhronizovanosti registracionih dosijea sa stvarnim poslovanjem preduzeća.
3. Podnosioci registracije intermedijera obezbeđuju da se u bezbednosnom listu i informacijama u skladu sa članom 32. koji se odnose na intermedijere izričito navodi da intermedijeri u svakom trenutku moraju da se koriste pod strogo kontrolisanim uslovima.
4. Prepoznati da uprkos lakšoj registraciji kao intermedijera, to podrazumeva da podnosilac registracije i dalji korisnik u svakom trenutku ispunjavaju SKU.

2.2. Inspektorima (REACH, carina)

1. Neka provera ispunjavanja obaveza registracije bude predmet pažnje svake inspekcije. Ovaj priručnik se može čuvati kao referentni materijal.

Prilozi:

Prilog I: Upitnik

Prilog I: Upitnik

Forum Projekat REF-7 UPITNIK	
Popunite jedan upitnik za svaku supstancu u preduzeću u kojem se vrši inspekcija.	
Odeljak 0 – Opšte informacije o inspekciji	
0.1. Zemlja učesnica:	
0.2. Inspektor: 0.3. Datum inspekcije: 0.4. Referenca datoteke:	Ovi podaci su samo za internu upotrebu npr. u slučaju da treba da prosledite ovaj dosije drugim nacionalnim agencijama za zaštitu životne sredine, npr. za pomoć.
0.5 Inspekcija je: <input type="checkbox"/> Inspekcija na licu mesta <input type="checkbox"/> Inspekcija putem računara	
0.6. ECHA-in broj slučaja:	Navedite ECHA-in broj slučaja kada se bavite ECHA-inim slučajem (slučaj koji ECHA daje zasebno, npr. nakon ECHA-ine ručne provere, provera intermedijera).

Odeljak 1: Opšti podaci o kontrolisanom preduzeću	
1.0. Identifikacioni kod preduzeća	Identifikacioni kod je nasumičan, ali jedinstveni kod od 5 znakova za imenovanje kontrolisanih preduzeća, kao na primer "AT001" (za Austriju), i nezavisan je od naziva za internu upotrebu u AZŽS. Identifikacioni kod se koristi za statističku obradu tokom procene projekta.
1.1. Naziv preduzeća: 1.2. Ime osobe za kontakt: 1.3. Uloga osobe za kontakt:	Ovi podaci su samo za internu upotrebu npr. u slučaju da treba da prosledite ovaj dosije drugim nacionalnim agencijama za zaštitu životne sredine, npr. za pomoć.
1.4. Kôd klasifikacije delatnosti preduzeća:	
1.5. Prema Preporuci Komisije 2003/361/EC preduzeće se kvalifikuje kao ³ : <input type="radio"/> - Malo i srednje preduzeće <input type="radio"/> - Nije malo i srednje preduzeće MSP: <250 zaposlenih i godišnji promet ≤50 miliona evra	
1.6. Uloga(e) preduzeća po Uredbi REACH: <input type="checkbox"/> Proizvođač <input type="checkbox"/> Uvoznik <input type="checkbox"/> Dalji korisnik <input type="checkbox"/> Jedini predstavnik <input type="checkbox"/> Dalji korisnik uvoznik	Preduzeće može da ima više uloga.
1.7. Da li preduzeće proizvodi supstance u količinama od 1 tone ili više po kalendarskoj godini (3 godine u proseku 2018 – 2017 – 2016)? <input type="radio"/> Da Ako da, šta se od sledećeg primenjuje? <input type="checkbox"/> Kao supstance kao takve koliko? <input type="checkbox"/> Kao polimer prema Članu 3.5 Uredbe REACH koliko? <input type="checkbox"/> Kao supstanca namenjena da se koristi kao intermedijer koliko? <input type="radio"/> Ne	Član 3.8 Uredbe REACH. 'Supstance kao takve' su proizvedene supstance koje, prema preduzeću, nisu REACH polimeri niti intermedijeri.

3 U ovom projektu, za jedine predstavnike to znači veličinu preduzeća koje nije iz EU koju predstavlja jedini predstavnik.

<p>1.8. Da li preduzeće proizvodi supstance u količinama od 1 tone ili više po kalendarskoj godini (3 godine u proseku 2018 – 2017 – 2016)?</p> <p><input type="radio"/> Da Ako da, šta se od sledećeg primenjuje?</p> <p><input type="checkbox"/> Kao supstance kao takve koliko?</p> <p><input type="checkbox"/> Kao supstance u smešama koliko?</p> <p><input type="checkbox"/> kao polimer koliko?</p> <p><input type="checkbox"/> namenjena da se koristi kao intermedijer koliko?</p> <p><input type="radio"/> Ne</p>	<p>Član 3.10 Uredbe REACH.</p> <p>Ovde obuhvatite i preduzeća koja su jedini predstavnici</p>
<p>1.9. Broj obaveznih registracija koje kontrolisano preduzeće NIJE dostavilo ECHA-i:</p> <p>Ukupan broj registracija koje nedostaju: Broj registracija kao intermedijer koje nedostaju</p>	<p>Brojevi na osnovu informacija tokom inspekcije (i provereni u PD-NEA).</p> <p>Broj za sve supstance kojima preduzeće rukuje.</p> <p>Unesite 0 u slučaju da nema registracija koje nedostaju.</p>
<p>1.10. Da li je u preduzeću izvršena provera više od jedne supstance:</p> <p><input type="radio"/> Da Ako jeste, koliko</p> <p><input type="radio"/> Ne</p>	
<p>1.11. Da li preduzeće ima uspostavljen sistem da obezbedi ažuriranje registracionog dosijea u skladu sa članom 22. Uredbe REACH u vezi sa sledećim pokretačima ažuriranja?</p> <p>1. Zapremine supstanci – čl. 22.1.c</p> <p><input type="radio"/> Da Ako je odgovor potvrđan, navedite kratak opis + koliko bi vremena trebalo da se primeti da se opseg težine povećao (nije obavezno)</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p>2. Upotreba – čl. 22.1.d</p> <p><input type="radio"/> Da Ako je odgovor potvrđan, navedite kratak opis + koliko bi vremena trebalo da se primeti da je došlo do nove upotrebe (nije obavezno)</p> <p><input type="radio"/> Ne</p>	<p>Član 22. Uredbe REACH zahteva ažuriranje registracionog dosijea relevantnim novim informacijama.</p> <p>Ovo zahteva pregled/praćenje i sistem upozorenja za količine supstanci (upozorenja za povećanje opsega težine) i upotrebe (npr. od novih kupaca i novih upotreba od strane starih kupaca, uključujući nastavak upotrebe kao intermedijera u skladu sa SKU).</p> <p>Ako je odgovor 'Da', inspektori bi trebalo da provere sistem na licu mesta.</p>

<p>1.12. Da li je preduzeće moralo da dostavi ažurirane informacije za kontrolisanu supstancu usled promene opsega težine ili upotrebe supstance?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p>Ako jeste, da li je preduzeće dostavilo ažuriranje(a) Agenciji?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p>Ako jeste, koje je vreme između pokretanja i ažuriranja dosijea:</p> <p><input type="radio"/> Neka jeste, neka nije</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p><input type="radio"/> Ne</p>	<p>Ako je preduzeće moralo da dostavi odgovor ('da'), ali nije dostavilo ('ne'), tada postoji kršenje člana 22. Uredbe REACH.</p>
---	---

Odeljak 2 – Detalji o supstanci koja je kontrolisana	Izaberite 1 supstancu za 1 izveštaj.
2.1. Kontrolisana supstanca u ovom izveštaju: Naziv: CAS registarski broj: EC broj	
2.2. Da li je supstanca prema CLP Uredbi o klasifikaciji, obeležavanju i pakovanju klasifikovana kao opasna? <input type="radio"/> Da Ako jeste, da li je supstanca identifikovana kao supstanca koja izaziva zabrinutost (SVHC)? <input type="radio"/> Da <input type="radio"/> Ne <input type="radio"/> Ne	Supstanca je identifikovana kao SVHC ako se nalazi na listi kandidata za SVHC ili u Prilogu XIV Uredbe REACH.

<p>2.3. Da li je preduzeće registrovalo kontrolisanu supstancu?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="checkbox"/> potpuna registracija</p> <p>Godina registracije supstance:</p> <p><input type="checkbox"/> registracija kao intermedijer</p> <p>Godina registracije supstance:</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p>Ako nije,</p> <p><input type="radio"/> Preduzeće nije u saglasnosti sa Članom 6. i/ili 7. Uredbe REACH</p> <p>Razlog neusaglašenosti:</p> <p><input type="checkbox"/> nije podneta registracija za supstancu zasebno ili u smeši</p> <p><input type="checkbox"/> proizvođač ili uvoznik polimera nije dostavio registraciju za monomernu(e) supstancu(e) ili bilo koje druge supstance(e)</p> <p><input type="checkbox"/> proizvođač ili uvoznik proizvoda nije dostavio registraciju za supstancu u proizvodima</p> <p><input type="checkbox"/> registrovan je drugi identitet supstance</p> <p><input type="checkbox"/> Ostali</p> <p><input type="radio"/> Preduzeće nije u saglasnosti sa članom 17. ili 18. Uredbe REACH</p> <p>Razlog neusaglašenosti:</p> <p><input type="checkbox"/> nije dostavljena registracija za izolovane intermedijere na licu mesta</p> <p><input type="checkbox"/> nije dostavljena registracija za transportovane izolovane intermedijere</p> <p><input type="checkbox"/> registrovan je drugi identitet supstance</p>	<p>Potpuna registracija: tada identitet supstance u registracionom dosijeu mora biti tačan.</p> <p>Članovi 6.1 i 7 Uredbe REACH. Supstance zasebno, u smešama i u proizvodima sa namerom da se ispuste.</p> <p>Registrovan kao međuproizvod: tada identitet supstance u registracionom dosijeu mora da bude tačan i supstanca se koristi kao intermedijer pod SKU.</p> <p>Članovi 17. i 18. Uredbe REACH. <u>ECHA-ine smernice za identifikaciju i imenovanje supstanci u skladu sa Uredbama REACH i CLP.</u></p> <p>Ako je odgovor "registrovan kao intermedijer", popunite odeljak 3 upitnika</p> <p>Član 6.1 Uredbe REACH.</p> <p>Član 6.2 Uredbe REACH.</p> <p>Član 7.1 Uredbe REACH.</p> <p>Član 17.1 Uredbe REACH.</p>
---	---

<p><input type="checkbox"/> Ostali</p> <p><input type="radio"/> Preduzeće ne mora da registruje</p> <p>Razlog zašto registracija nije potrebna:</p> <p><input type="checkbox"/> izuzeti zbog Priloga IV i V</p> <p><input type="checkbox"/> ponovno uvezen</p> <p><input type="checkbox"/> hrana</p> <p><input type="checkbox"/> lekovi</p> <p><input type="checkbox"/> Manje od 1 tone godišnje</p> <p><input type="checkbox"/> Neizolovani intermedijeri</p> <p><input type="checkbox"/> biocid</p> <p><input type="checkbox"/> hrana i stočna hrana</p> <p><input type="checkbox"/> polimer u skladu s Članom 3.5 Uredbe REACH</p> <p><input type="checkbox"/> obnovljene supstance koje su pre bile registrovane</p> <p><input type="checkbox"/> registraciju je izvršio jedini predstavnik</p> <p>Da li postoji obaveštenje proizvođača koji nije iz EU u kojem se navodi da je registraciju izvršio jedini predstavnik?</p> <p><input type="checkbox"/> Da</p> <p><input type="checkbox"/> Ne</p> <p>Ostali</p>	<p>Član 18.1 Uredbe REACH.</p> <p>Ako ne postoji registracija i izuzeće od registracije, postoji kršenje člana 6. Uredbe REACH.</p> <p><u>ECHA-ine Smernice o otpadu i oporavljenim supstancama.</u></p> <p>Ukoliko preduzeće nije registrovalo kontrolisanu supstancu jer ne treba da je registruje, navedite razlog, preskočite pitanja od 2.6 do 3.18 u upitniku.</p>
--	---

<p>2.4. Na osnovu nalaza inspektora preduzeće je:</p> <p><input type="checkbox"/> proizvođač kontrolisane supstance</p> <p><input type="checkbox"/> uvoznik kontrolisane supstance</p> <p><input type="checkbox"/> jedini predstavnik za kontrolisanu supstancu</p> <p><input type="checkbox"/> dalji korisnik kontrolisane supstance</p> <p><input type="checkbox"/> Dalji korisnik uvoznik kontrolisane supstance</p>	<p>Članovi 3.8, 3.10 i 8.1 Uredbe REACH. Ovde prijavite nalaze inspekcijaskog nadzora. Uvoznik koji je obuhvaćen jedinim predstavnikom je dalji korisnik u skladu sa Članom 8.3 Uredbe REACH.</p>
<p>2.5 U slučaju da su polimeri u skladu sa Članom 3.5 Uredbe REACH, da li su monomeri (i supstance koje su hemijski vezane za polimer) registrovani?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p>Ako je odgovor "Ne", da li su monomeri izuzeti od registracije jer se polimer sastoji od manje od 2% mase (težine po težini) takve monomerne supstance(i) ili druge supstance(i) u obliku monomernih jedinica i hemijski vezane supstance(i) i ukupna količina takve monomerne supstance(i) ili druge supstance(i) je manja od jedne tone godišnje?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p><input type="radio"/> Nije provereno</p> <p><input type="radio"/> Nije bitno</p>	<p>Član 6.3 Uredbe REACH.</p> <p>Ako je odgovor da ne postoji registracija i nema izuzeća od registracije, postoji kršenje člana 6. Uredbe REACH.</p>

OBLAST 1 – POTPUNA REGISTRACIJA

Ako je preduzeće u kojem je izvršen inspekcijski nadzor izvršilo potpunu registraciju kontrolisane supstance, odgovorite na pitanja od 2.6. do 2.9 u vezi sa praktičnom proverom (videti Prilog 6 priručniku).	
<p>2.6. Da li opseg težine u registracionom dosijeu odgovara stvarnim težinama⁴ kontrolisane supstance?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p>Ako ne,</p> <p><input type="radio"/> viši je</p> <p><input type="radio"/> niži je</p> <p><input type="checkbox"/> neke težine su izuzete od registracije</p> <p><input type="radio"/> Nije provereno</p>	<p>Pitanja 2.6-2.12 su relevantna samo ako je preduzeće registrovalo kontrolisanu supstancu.</p> <p>Na osnovu člana 10. i odgovarajućih Priloga.</p> <p>Viši nivo ukazuje na kršenje obaveza iz člana 6. ili 22. Uredbe REACH</p> <p>Vidite Prilog 6 u priručniku.</p>
<p>2.7. Da li proizvodni procesi u registracionom dosijeu odgovaraju stvarnim procesima sa kontrolisanom supstancom u preduzeću u kojem je izvršen inspekcijski nadzor?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p><input type="radio"/> Nije provereno</p>	<p>Na osnovu člana 10. i odgovarajućih Priloga.</p> <p>Vidite Prilog 6 u priručniku.</p>
<p>2.8. Da li životni ciklus kontrolisane supstance u registracionom dosijeu odgovara stvarnom životnom ciklusu proverene supstance u preduzeću u kojem je izvršen inspekcijski nadzor?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p><input type="radio"/> Nije provereno</p>	<p>Na osnovu člana 10. i odgovarajućih Priloga.</p> <p>Vidite Prilog 6 u priručniku.</p>
<p>2.9. Da li stvarna upotreba kontrolisane supstance u preduzeću u kojem je izvršen inspekcijski nadzor odgovara upotrebi kontrolisane supstance u registracionom dosijeu?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p><input type="radio"/> Nije provereno</p>	<p>Na osnovu člana 10. i odgovarajućih Priloga.</p> <p>U Prilogu VI, u tački 3.5 podrazumeva se obaveza prijavljivanja (ispravnih) upotreba.</p> <p>Vidite Prilog 6 u priručniku.</p> <p>Prilikom provere kategorija upotrebe (industrijska, profesionalna i opšta) inspektor treba da proveri da li je registrovana i stvarna upotreba npr. supstanca koja završi kao proizvod za opštu upotrebu</p>

⁴ Uzmite u obzir da neke težine mogu biti izuzete, dok druge težine iste supstance moraju da budu registrovane. Takođe imajte na umu da preduzeće može da proizvodi/uvozi istu supstancu kao supstancu i kao intermedijer: u ovom slučaju, proverite opseg težine za svaku upotrebu.

	možda nema opštu upotrebu u registracionom dosijeu.
--	---

Ako je preduzeće u kojem je izvršen inspeksijski nadzor jedini predstavnik (OR) u vezi sa kontrolisanom supstancom, odgovorite na pitanja 2.10-2.12.	
<p>2.10. Da li je jedini predstavnik u skladu sa zakonskim zahtevima navedenim za uvoznike prema Uredbi REACH?</p> <p><input type="radio"/> Da Ako jeste, - ukupna količina (u tonama) za kalendarsku godinu 2018: - ukupan broj kupaca obuhvaćenih jedinim predstavnikom</p> <p><input type="radio"/> Ne Ako nije, u vezi sa kontrolisanom supstancom, jedini predstavnik:</p> <p><input type="checkbox"/> nema dovoljno iskustva u praktičnom rukovanju supstancom</p> <p><input type="checkbox"/> nema informacije koje se odnose na supstancu</p> <p><input type="checkbox"/> nema dostupne i ažurirane podatke o ukupnim količinama kontrolisane supstance koja je uvezena u toku kalendarske godine (2018. i ranije)</p> <p><input type="checkbox"/> nema dostupne i ažurirane podatke o kupcima kojima se supstanca prodaje</p> <p><input type="radio"/> Nije provereno</p>	<p>Član 8.2 Uredbe REACH propisuje poštovanje obaveza uvoznika.</p> <p>Često postavljana pitanja za jedine predstavnike u Uredbi REACH.</p>
<p>2.11. Da li postoji dokaz da je preduzeće imenovano kao jedini predstavnik za određenu supstancu kada se to traži?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p><input type="radio"/> Nije provereno</p>	<p>Član 8.1 Uredbe REACH.</p> <p>Često postavljana pitanja za jedine predstavnike u Uredbi REACH.</p>
<p>2.12. Da li je preduzeće koja nije iz EU (proizvođač, formulator) koje je imenovalo jedinog predstavnika za registraciju kontrolisane supstance obavestilo dalje korisnike uvoznike o imenovanju jedinog zastupnika?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p><input type="radio"/> Nije provereno</p>	<p>Član 8.3 Uredbe REACH.</p>

OBLAST 2 – REGISTROVAN KAO INTERMEDIJER

Odeljak 3 – Inspekcijski nadzor intermedijera	
3.01. Da li preduzeće plasira kontrolisanu supstancu na tržište kao izolovani intermedijer? <input type="radio"/> Da <input type="radio"/> Ne	
3.02. Da li preduzeće koristi kontrolisanu supstancu – prethodno registrovanu kao izolovani intermedijer? <input type="radio"/> Da <input type="radio"/> Ne	
1.1. Za koju vrstu intermedijera se tvrdi da je kontrolisana supstanca? <input type="checkbox"/> Izolovani intermedijer na licu mesta <input type="checkbox"/> Transportovani izolovani intermedijer	Član 3.15 a-c Uredbe REACH.

3.2.

1._Koje od sledećih **faza životnog ciklusa** supstance su identifikovane na mestu gde je obavljen inspekcijski nadzor?

Proizvodnja intermedijera

Da

Ne

Proces sinteze

Da

Ne

Tretman otpada

Da

Ne

2._Koje od sledećih **upotreba** supstance su identifikovane na mestu gde je obavljen inspekcijski nadzor?

Prenos supstance (utovar/istovar, prenos u posude)

Da

Ne

Prečišćavanje

Da

Ne

Uzorkovanje i analiza

Da

Ne

Skladištenje

Da

Ne

Molimo vas da odgovorite na osnovu rezultata inspekcijskog nadzora koji je obavljen na licu mesta.

Pitanja 3.2 do 3.13 su neophodna da bi se odgovorilo na pitanja 3.14-3.16.

'Proces sinteze' – ovo može da se odnosi na daljeg korisnika.

3.3.

1._Da li postoje kontrolne tehnologije/instalacije za strogo zadržavanje supstance za odgovarajuće **faze životnog ciklusa** koje su identifikovane na mestu gde je obavljen inspekcijski nadzor?

Proizvodnja intermedijera

- Da
 Ne
 Nije primenljivo

Završni proces sinteze

- Da
 Ne
 Nije primenljivo

Rukovanje/tretman otpada

- Da
 Ne
 Nije primenljivo

2._Da li postoje kontrolne tehnologije/instalacije za strogo zadržavanje supstance za odgovarajuće **upotrebe** koje su identifikovane na mestu gde je obavljen inspekcijski nadzor?

Prenos supstance (utovar/istovar, prenos u posude)

- Da
 Ne
 Nije primenljivo

Prečišćavanje

- Da
 Ne
 Nije primenljivo

Uzorkovanje i analiza

- Da
 Ne
 Nije primenljivo

Skladištenje

- Da
 Ne
 Nije primenljivo

Član 18.4 Uredbe REACH.

Vidite primere u Prilogu 7 priručnika o tome šta se može smatrati strogim zadržavanjem.

Upotreba LZO se ne smatra metodom strogog zadržavanja.

Odaberite 'nije primenljivo' u slučaju da ste odabrali 'ne' u pitanju 3.2.

<p>3.4.</p> <p>1. Da li se primenjuju i održavaju postupci/prakse za obezbeđivanje strogog zadržavanja/smanjenja emisija za faze životnog ciklusa koje su utvrđene na mestu gde je obavljen inspekcijski nadzor?</p> <p><input type="checkbox"/> Proizvodnja intermedijera</p> <p><input type="radio"/> Da <input type="radio"/> Ne <input type="radio"/> Nije primenljivo</p> <p><input type="checkbox"/> Završni proces sinteze</p> <p><input type="radio"/> Da <input type="radio"/> Ne <input type="radio"/> Nije primenljivo</p> <p><input type="checkbox"/> Rukovanje/tretman otpada</p> <p><input type="radio"/> Da <input type="radio"/> Ne <input type="radio"/> Nije primenljivo</p> <p>2. Da li se primenjuju i održavaju postupci/prakse za obezbeđivanje strogog zadržavanja/smanjenja emisija za upotrebe koje su utvrđene na mestu gde je obavljen inspekcijski nadzor?</p> <p><input type="checkbox"/> Prenos supstance (utovar/istovar, prenos u posude)</p> <p><input type="radio"/> Da <input type="radio"/> Ne <input type="radio"/> Nije primenljivo</p> <p><input type="checkbox"/> Prečišćavanje</p> <p><input type="radio"/> Da <input type="radio"/> Ne <input type="radio"/> Nije primenljivo</p> <p><input type="checkbox"/> Uzorkovanje i analiza</p> <p><input type="radio"/> Da <input type="radio"/> Ne <input type="radio"/> Nije primenljivo</p> <p><input type="checkbox"/> Skladištenje</p> <p><input type="radio"/> Da <input type="radio"/> Ne <input type="radio"/> Nije primenljivo</p>	<p>Odaberite 'nije primenljivo' u slučaju da ste odabrali 'ne' u pitanju 3.2.</p>
--	---

3.5. Postoje li kontrolne tehnologije koje se koriste za smanjenje emisija, kao što su...?

Moguće zaostale emisije iz strogog zadržavanja

Da

Ne

Nije primenljivo

Emisije iz procesa prečišćavanja

Da

Ne

Nije primenljivo

Čišćenje i održavanje

Da

Ne

Nije primenljivo

U slučaju udesa

Da

Ne

Nije primenljivo

3.6. _Da li postoje pisani operativni postupci/uputstva koje se koriste za smanjenje emisija, kao što su...?

Moguće zaostale emisije iz strogog zadržavanja

- Da
- Ne
- nije primenljivo

Emisije iz procesa prečišćavanja

- Da
- Ne
- Nije primenljivo

Čišćenje i održavanje

- Da
- Ne
- Nije primenljivo

U slučaju udesa

- Da
- Ne
- Nije primenljivo

3.7. _Da li postoje posebni postupci koji se primenjuju/slede pre otvaranja i ulaska u sistem, tokom radova na čišćenju i održavanju?

Procesni postupci za zadržavanje

- Da
- Ne

Provere sistema operativnih postupaka

- Da
- ne

Posebne mere upravljanja rizikom

- Da
- ne

Posebni postupci pre otvaranja sistema

- Da
- ne

<p>3.8._Da li je osoblje koje rukuje supstancama prošlo odgovarajuću obuku u okviru ispunjavanja zahteva za strogo kontrolisane uslove?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p>Ako jeste, šta se od sledećeg primenjuje?</p> <p><input type="checkbox"/> Posebna obuka i/ili ovlašćenje za ovu supstancu</p> <p><input type="checkbox"/> Posebna obuka i/ili ovlašćenje za ovaj proces</p> <p><input type="checkbox"/> Opšta obuka zasnovana na drugim zakonskim okvirima kojima se kontroliše rukovanje razmatranom supstancom</p> <p><input type="radio"/> Ne</p>	
<p>3.9._Da li preduzeće može da dokumentovano dokaže da su samo obučeni radnici zaduženi da rukuju supstancom?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p>Ako može, šta se od sledećeg primenjuje?</p> <p><input type="checkbox"/> Nadzornik čuva listove ovlašćenja radnika</p> <p><input type="checkbox"/> Samo jedan posebno obučen radnik rukuje supstancom</p> <p><input type="checkbox"/> Ostalo:</p> <p><input type="radio"/> Ne</p>	
<p>3.10._Da li preduzeće može da dokumentovano dokaže da postoji odgovarajući nadzor nad sprovođenjem postupaka rukovanja supstancom?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p>Ako može, šta se od sledećeg primenjuje?</p> <p><input type="checkbox"/> Koriste se listovi koje potpisuju rukovaoci supstancom, koje kontroliše nadzornik;</p> <p><input type="checkbox"/> Zabeleženo pisano ovlašćenje nadzornika</p> <p><input type="checkbox"/> Ostalo:</p> <p><input type="radio"/> Ne</p>	

<p>3.11. Da li osoblje koje rukuje supstancom ima pristup odgovarajućim informacijama u okviru ispunjavanja zahteva za strogo kontrolisane uslove?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p>Ako ima, šta se od sledećeg primenjuje?</p> <p><input type="checkbox"/> Informacije u obliku bezbednosnog lista</p> <p><input type="checkbox"/> Informacije u obliku scenarija izloženosti</p> <p><input type="checkbox"/> Pisana uputstva o tome kako postupati sa supstancom</p> <p><input type="checkbox"/> Pisana uputstva o procesnoj operaciji</p> <p><input type="radio"/> Ne</p>	
<p>3.12. U slučaju slučajnog ispuštanja supstance, da li postoje posebne mere za smanjenje izloženosti radnika?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p>Ako postoje, šta se od sledećeg primenjuje?</p> <p><input type="checkbox"/> Postoje posebni hitni postupci za zadržavanje</p> <p><input type="checkbox"/> Lako dostupna lična zaštitna oprema</p> <p><input type="checkbox"/> Jasna uputstva o ličnim merama opreza</p> <p><input type="checkbox"/> Jasna uputstva o merama zaštite životne sredine</p> <p><input type="checkbox"/> Ostalo:</p> <p><input type="radio"/> Ne</p>	
<p>3.13. Gde može da bude neophodna upotreba LZO, npr. tokom slučajnog ispuštanja, može li preduzeće da dokumentuje da je izabrana LZO pogodna za zaštitu od izlaganja supstanci?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p>Ako može, šta se od sledećeg primenjuje?</p> <p><input type="checkbox"/> Na osnovu zaključaka iz naučnih izveštaja</p> <p><input type="checkbox"/> Na osnovu sopstvene procene rizika preduzeća</p> <p><input type="checkbox"/> Na osnovu informacija od proizvođača/isporučioca supstance</p> <p><input type="checkbox"/> Na osnovu informacija od proizvođača/dobavljača LZO</p> <p><input type="checkbox"/> Na osnovu preporuka stručnjaka za BZR</p> <p><input type="checkbox"/> Ostalo:</p> <p><input type="radio"/> Ne</p>	

<p>3.14._Prema sopstvenoj proceni inspektora na licu mesta u kontrolisanom preduzeću, da li su preduzete mere dovoljne da se zaključi da su ispunjeni zahtevi o strogo kontrolisanim uslovima?</p> <p><input type="radio"/> Da, zahtevi su u velikoj meri ispunjeni</p> <p><input type="radio"/> Da, ali ima još stvari koje treba da se urade</p> <p><input type="radio"/> Samo ograničeno ispunjenje. Ima još mnogo stvari koje treba da se urade</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p><input type="radio"/> Nije moguće doneti takav zaključak</p>	
<p>3.15._U slučaju da je kontrolisana supstanca transportovani izolovani intermedijer:</p> <p>1. Da li proizvođač ili uvoznik potvrđuju da se sinteza (druge) supstance(i) iz tog indermedijera odvija na drugim lokacijama pod SKU?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p>2. Da li proizvođač ili uvoznik navode da su dobili potvrdu od korisnika da se sinteza (drugih) supstanci iz tog intermedijera odvija na drugim lokacijama pod SKU?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="radio"/> Ne</p>	<p>Treba proveriti verodostojnost navoda proizvođača ili uvoznika.</p> <p>Inspektor treba da pita dežurnog na čemu se zasniva njihova potvrda. Da li su njihovi kupci potvrdili da koriste ovaj intermedijer kao intermedijer. Ako je tako, inspektor može da zatraži na uvid kopiju izjava kupaca.</p> <p>Prema Uredbi REACH, jedini predstavnik koji vrši uvoz je uvoznik i mora da se pridržava obaveza u skladu sa Uredbom REACH za uvoznike.</p>
<p>3.16._Da li preduzeće u kojem je izvršen inspekcijski nadzor primenjuje SKU?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="radio"/> Ne</p>	

<p>3.17 U slučaju da je pregledano preduzeće dalji korisnik (bilo da je dalji korisnik uvoznik ili ne) intermedijera:</p> <p>1. Da li dalji korisnik koristi ovaj intermedijer kao intermedijer?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p><input type="radio"/> Nije relevantno pitanje (preduzeće u kojem je izvršen inspekcijski nadzor nije dalji korisnik)</p> <p>2. Da li dalji korisnik koristi intermedijer pod SKU?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="radio"/> Ne</p> <p><input type="radio"/> Nije relevantno pitanje (preduzeće u kojem je izvršen inspekcijski nadzor nije dalji korisnik)</p>	<p>Odaberite „nije relevantno pitanje“ u slučaju da preduzeće u kojem je izvršen inspekcijski nadzor nije dalji korisnik.</p> <p>Odgovor je neophodan za ispravno popunjavanje ovog upitnika.</p>
<p>3.18. Na osnovu vaših zapažanja, može li registracija kontrolisane supstance kao intermedijera da bude prihvatljiva?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p><input type="radio"/> Ne</p>	

Odeljak 4: Sažetak/naknadne radnje	
<p>4.1._Da li je primećena neusaglašenost?</p> <p><input type="radio"/> Da</p> <p>Ako jeste, s kojim članom Uredbe REACH?</p> <p><input type="checkbox"/> Član 5.</p> <p><input type="checkbox"/> Član 6.</p> <p><input type="checkbox"/> Član 7.</p> <p><input type="checkbox"/> Član 8.</p> <p><input type="checkbox"/> Član 12.</p> <p><input type="checkbox"/> Član 17.</p> <p><input type="checkbox"/> Član 18.</p> <p><input type="checkbox"/> Član 22.</p> <p><input type="radio"/> Ne</p>	<ul style="list-style-type: none"> - Član 5. – supstanca nije registrovana, ali se proizvodi u Zajednici ili stavlja na tržište - Član 6. – supstanca nije registrovana zasebno ili u smešama - Član 7. – supstanca u proizvodima nije registrovana - Član 8. – nepoštovanje obaveza registracije od strane jedinog predstavnika - Član 12. – podneti netačni podaci koji zavise od težine - Član 17. – izolovani intermedijeri na licu mesta nisu registrovani (1) ili zahtevane informacije nisu bile tačne (2) ili nisu korišćeni pod SKU (3) - Član 18. – transportovani izolovani intermedijeri nisu registrovani (1) ili zahtevane informacije nisu bile tačne (2, 3) ili nisu korišćeni pod SKU (4) - Član 22. – podnosilac registracije nije ažurirao svoju registraciju relevantnim novim informacijama
<p>4.2._Mere koje su naložene zbog nepoštovanja obaveza iz Uredbe REACH koje su predmet ovog projekta</p> <p><input type="checkbox"/> Bez mera</p> <p><input type="checkbox"/> Usmeni savet</p> <p><input type="checkbox"/> Pisani savet</p> <p><input type="checkbox"/> Upravni nalog</p> <p><input type="checkbox"/> Novčana kazna</p> <p><input type="checkbox"/> Krivična prijava / Predaja slučaja javnom tužilaštvu</p> <p><input type="checkbox"/> Ostali:</p>	
<p>4.3._Da li su naknadne aktivnosti?</p> <p><input type="radio"/> završene</p> <p><input type="radio"/> u toku</p>	

Odeljak 5: Saradnja s drugim državama članicama

5.1. _Da li su neki slučajevi prosleđeni drugim državama članicama?

- Da, za:
- Kontakt tačka
 - Član foruma
 - Nacionalni koordinator REF-7
- Ne

Odeljak 6: Saradnja sa drugim organima (npr. carinskim organima, inspekcijom rada)

6.1. _Da li je inspektor saradivao sa drugim organima tokom inspeksijskog nadzora?

- Da
- Ne
- Carina
- Ostali:

Odeljak 7: Saradnja sa industrijskim sektorskim organizacijama

7.1. _Da li je preduzeće u kojem je izvršen inspeksijski nadzor povezano sa industrijskom sektorskom organizacijom?

- Da
- Ne

Odeljak 8: - Neformalni komentari (nije obavezno)

.....

.....

.....

EVROPSKA AGENCIJA ZA HEMIKALIJE
TELAKKAKATU 6, P.O. BOX 400,
FI-00121 HELSINKI, FINSKA
ECHA.EUROPA.EU