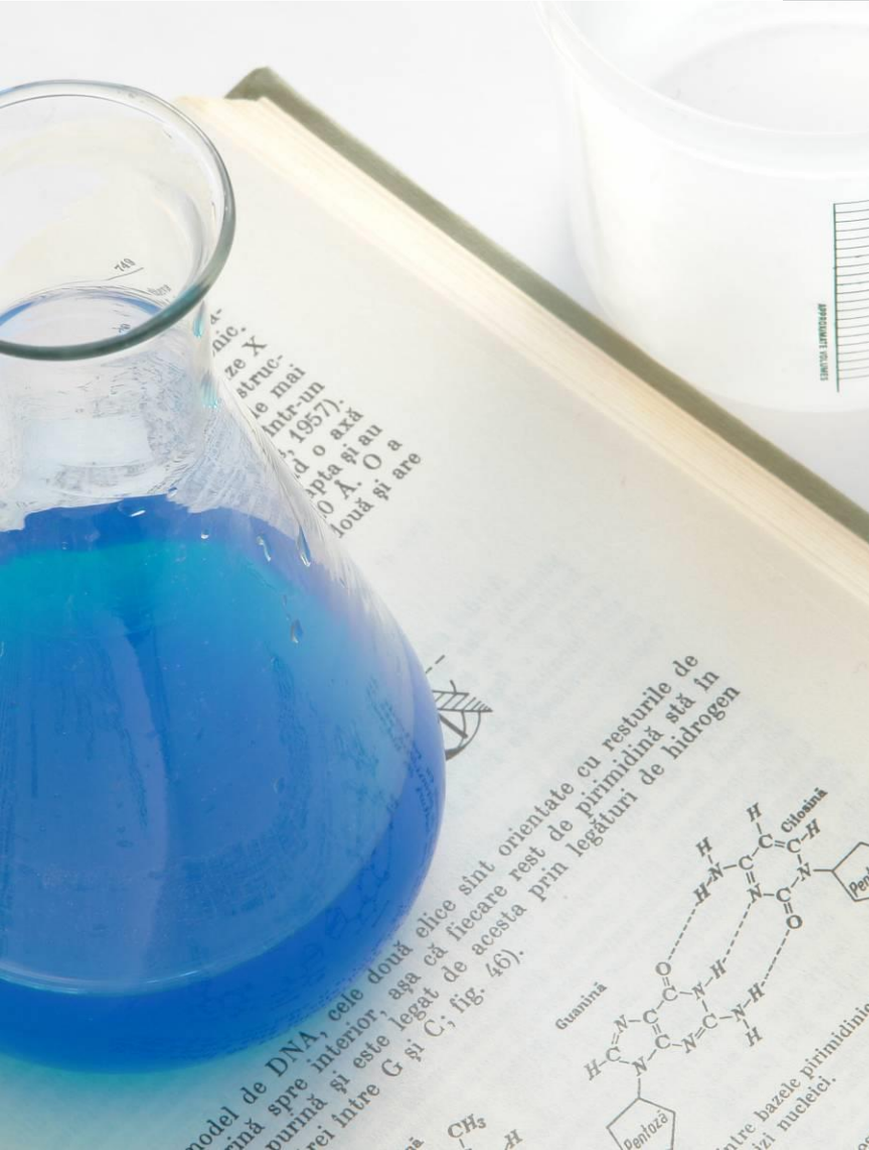




European
Commission



La revisione del REACH

Riccardo Zorgno, DG GROW –
Unità REACH, Commissione
Europea

Riforma del Regolamento REACH

Background: necessità di riforma?

➤ 2018 REACH Review

➤ **Strategia in materia di sostanze chimiche sostenibili:**

*Estratto: 'Proposte legislative, compresa una **revisione del regolamento REACH nel modo più mirato possibile**, limitato al conseguimento degli obiettivi della presente strategia, saranno presentate sulla base di consultazioni pubbliche e saranno oggetto di valutazioni d'impatto globali, comprese le analisi del modo in cui le piccole e medie imprese (PMI) sono interessate e l'innovazione è promossa o ostacolata.'*



**Quali modifiche del
regolamento REACH sono
necessarie?**

Registrazione e comunicazione

- Maggiori informazioni sull'uso, l'esposizione e sulle proprietà di pericolo critico (cancerogenicità, alterazione del sistema endocrino, ecc.)
- Introduzione di un fattore di valutazione delle miscele
- Revisione dei requisiti per la comunicazione della catena di approvvigionamento e per l'eSDS
- Richiesta di valutazione della sicurezza chimica per le sostanze 1-10 tpa

Valutazione

- **Snellire** le procedure di valutazione (consultazione, osservazioni, processo decisionale)
- Controllo di completezza e conformità: garantire la **piena conformità** dei fascicoli di registrazione, compresa la valutazione della sicurezza chimica
- Consentire la **revoca** dei numeri di registrazione
- **Migliorare** le procedure per colmare le lacune nei dati, anche attraverso la valutazione di gruppo e la generazione di dati
- **Snellire** le procedure di valutazione delle sostanze e consentire alle autorità nazionali e dell'UE di commissionare prove

Autorizzazione / opzioni di riforma

Scenario di riferimento

Opzione 1

Mantenere la disciplina delle autorizzazioni con chiarimenti e semplificazioni

Opzione 2

Unire i processi di autorizzazione e restrizione

Opzione 3

Rimuovere la parte delle autorizzazioni da REACH

Autorizzazione / Opzione di riforma 1

Mantenere il processo di autorizzazione, con chiarimenti e semplificazioni

Inserire **modifiche minori e miglioramenti del sistema** riguardanti alcune criticità (lista non esaustiva):

- procedure per introdurre *modifiche alle autorizzazioni* concesse;
- *disposizioni transitorie* per le autorizzazioni rifiutate;
- *criteri di idoneità delle alternative*, insieme al concetto, gli obblighi di informazione e la struttura dei piani di sostituzione;
- contenuto e la tempistica delle *notifiche all'ECHA* da parte degli utilizzatori a valle (articolo 66);
- *semplificazione della procedura di domanda* per le sostanze utilizzate in piccole quantità.

Autorizzazione / Opzione di riforma 2

Unire le procedure di autorizzazione e di restrizione

Sostituire l'elenco di cui all'allegato XIV con restrizioni delle sostanze in questione e introdurre un **sistema di deroghe**.

Restrizione



Possibili deroghe



possibilità per le **autorità** di proporre e **introdurre deroghe** alla restrizione nell'ambito della proposta di restrizione



possibilità per le **società/gruppi di imprese/associazioni industriali** di chiedere una **deroga congiunta** alla restrizione



possibilità per le **imprese** di richiedere **deroghe individuali** (equivalenti alle autorizzazioni nell'ambito del sistema attuale)

Autorizzazione / Opzione di riforma 3:

Eliminare in tutto o in parte il titolo dell'autorizzazione da REACH

Restrizioni *basate solo* sugli attuali modelli di cui all'articolo 68 (1), e all'articolo 68 (2), che possano affrontare meglio i rischi derivanti dall'uso di sostanze estremamente preoccupanti.

Obiettivi

- procedure più snelle;
- riassegnazione delle risorse;
- gamma più ampia di rischi chimici da affrontare e protezione più elevata rispetto alla situazione attuale.

Restrizioni / approccio generico

Article 68(2) REACH

Per le sostanze, in quanto tali o in quanto componenti di un preparato o di un articolo, che **rispondono ai criteri di classificazione come agenti cancerogeni, mutageni o tossici per la riproduzione, categorie 1 e 2**, e che potrebbero essere **utilizzate dai consumatori**, per le quali la Commissione propone di restringere l'uso da parte dei consumatori, **l'allegato XVII è modificato** secondo la procedura di cui all'articolo 133, paragrafo 4. Gli articoli da 69 a 73 non si applicano.

Restrizioni / approccio generico

- **Estensione dell'approccio generico** alla gestione dei rischi per garantire che i **prodotti di consumo** non contengano interferenti endocrini, persistenti, sostanze bioaccumulabili e tossiche/molto persistenti e molto bioaccumulabili.
- Valutazione d'impatto globale per definire le modalità e i tempi per **ulteriore estensione dell'approccio generico**, per quanto riguarda i prodotti di consumo, ad altre sostanze chimiche dannose, comprese quelle che interessano i sistemi immunitario, neurologico o respiratorio e le sostanze chimiche tossiche per un organo specifico.
- Estensione dell'approccio generico in prodotti per **usi professionali**.

Altre azioni rilevanti per autorizzazioni / restrizioni

- Introduzione del concetto di **uso essenziale**
- Garantire **parità di condizioni** rispetto ai prodotti importati
- Chiarire la **relazione** tra REACH e altre normative
- Rafforzare gli **incentivi alla sostituzione**
- Migliorare il **controllo di fattibilità** delle restrizioni REACH per le PMI

Attuazione

- Requisiti per la progettazione, l'organizzazione e l'attuazione dei **controlli nazionali**, compresi controlli più rigorosi alle frontiere (atto di esecuzione a norma del regolamento sulla vigilanza del mercato)
- Istituzione di una **capacità europea di audit** per verificare l'applicazione delle norme da parte degli Stati membri
- Chiarire e rafforzare l'applicabilità delle restrizioni conferendo al **Forum** un **ruolo più incisivo** durante il processo di elaborazione delle opinioni

Date indicative delle azioni

- **Pubblicazione** della valutazione di impatto iniziale: data limite per commenti 1 June 2021. 325 commenti ricevuti
- **Supporto** nella nella valutazione di impatto da parte di ECHA e, in parallelo, studi e workshop in corso. 2 workshops in Novembre 2021 sulla riforma e una riunione Caracal, 1 worshop su GRA, 1 worshop su ESU, una riunione Caracal sul complesso delle riforme
- **Consultazione pubblica** dal 20 Gennaio 2022 al 15 Aprile 2022, valutazione di impatto entro l'estate 2022
- **Proposta finale** di riforma da parte della Commissione entro fine 2022
- **Adozione** della riforma: 2024/2025

Grazie!

Domande?

Disclaimer

All views expressed are purely personal and should not be considered as representative of the European Commission's official position. Neither the European Commission nor any person acting on behalf of the Commission is responsible for the use which might be made of the following information.