

# **Novosti poročanja: SCIP Database in UFI/PCN**

Simona Miklavčič, 20.11.2019

## Novost 2021: SCIP Database

- Agencija ECHA bo vzpostavila in vzdrževala zbirko podatkov, ki bo vsebovala predložene informacije o SVHC snoveh v izdelkih kot takih ali v sestavljenih predmetih (proizvodih)
- **Substances of Concern In articles, as such or in complex objects (Products)**
- Agencija bo informacije iz zbirke podatkov SCIP dala na voljo upravljavcem odpadkov in potrošnikom.
- Zbirka podatkov SCIP **dopolnjuje obstoječe obveznosti** sporočanja in obveščanja za SVHC snovi v izdelkih v skladu z uredbo REACH.
- Zakonska osnova: Revidirana Direktiva o odpadkih 2008/98/ES, ki je začela veljati julija 2018 (določitev obveznosti za ECHO, da mora vzpostaviti in vzdrževati bazo podatkov o SVHC snoveh v izdelkih)
- <https://www.echa.europa.eu/sl/scip-database?cldee=dmlkQGtlbWlrYWxpamUuY29t&recipientid=lead-2883904c9068e81180fe005056952b31-a80a30dc5d184975bf8c7aac9fed94f6&esid=452d08a0-6bf5-e911-8114-005056b9310e>

## Roki

- Podjetja, ki dobavljajo izdelke, ki vsebujejo SVHC snovi v koncentraciji nad 0,1 % m/m na trg EU, morajo agenciji ECHA od **5. januarja 2021** predložiti dovolj informacij, da se omogoči varna uporaba navedenih izdelkov.
- Informacije o prisotnosti SVHC snovi morajo biti na voljo v celotnem življenjskem ciklu proizvodov in materialov, tudi v fazi odpadkov.
- *Velika večina izdelkov na trgu EU ne vsebuje snovi s seznama kandidatnih snovi v koncentraciji nad dovoljenim pragom...*

## Cilji

- Zmanjšanje nastajanja odpadkov, ki vsebujejo nevarne snovi, s podpiranjem zamenjave SVHC snovi v izdelkih, ki so dani na trg EU.
- Posredovanje informacij za nadaljnje izboljšanje postopkov obdelave odpadkov.
- Omogočiti pristojnim organom spremljanje uporabe SVHC snovi v izdelkih in uvesti ustrezne ukrepe v celotnem življenjskem ciklu tovrstnih izdelkov, tudi na stopnji odpadkov.

# Kdo bo moral posredovati informacije v zbirko podatkov SCIP?

- Proizvajalci in sestavljalci izdelkov v EU,
- Uvozniki izdelkov v EU,
- Distributerji izdelkov v EU in drugi udeleženci, ki dajejo izdelke na trg:
  - ✓ Pragmatičen pristop
  - ✓ Sklicevanje na informacije, ki jih je dobavitelj že predal, da ne pride do dvojnega poročanja
- Obveznost predložitve informacij agenciji ECHA ne velja za trgovce na drobno in druge udeležence v dobavni verigi, ki dobavljajo izdelke neposredno potrošnikom.
- *Dobavitelj izdelka: pomeni vsakega izdelovalca ali uvoznika izdelka, distributerja ali drugega udeleženca dobavne verige, ki daje izdelek na trg...*
- *Prejemnik izdelka: pomeni industrijskega ali poklicnega uporabnika ali distributerja, ki se oskrbuje z izdelkom, pri čemer to ne vključuje potrošnikov.*

# Katere informacije je treba predložiti v zbirko podatkov SCIP?

- Administrativne kontaktne podatke;
- Informacije, ki omogočajo opredelitev izdelka;
- Ime, razpon koncentracije in mesto SVHC snovi v tem izdelku; in
- Druge informacije, ki omogočajo varno uporabo izdelka, zlasti informacije, da se zagotovi ustrezna obdelava izdelka, ko postane odpadek.

Poleg tega lahko nosilci obveznosti prostovoljno zagotovijo še dodatne informacije.

Orodja: IUCLID Cloud, IUCLID, ECHA Submission portal,...

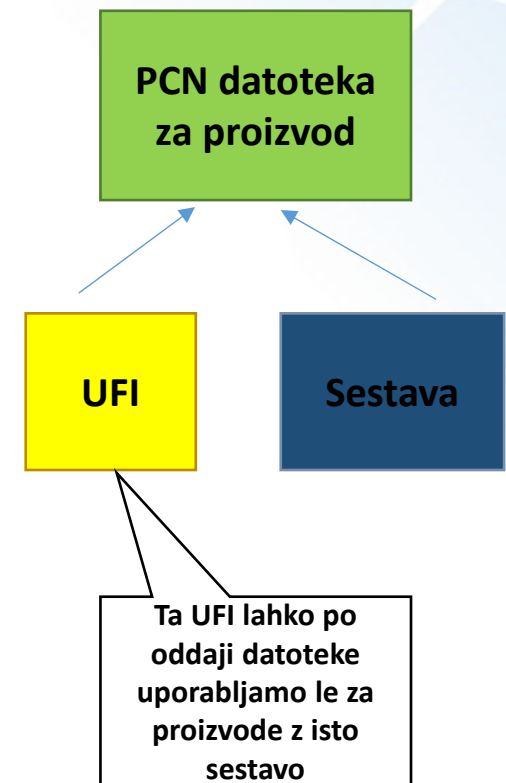
- FAQ: <https://www.echa.europa.eu/sl/support/qas-support/browse/-/qa/70Qx/view/topic/Waste+Framework+Directive+-+SCIP+database>

## Razlogi za prestavitev roka UFI/PCN

- Čez 100 pripomb / komentarjev / predlogov različnih podjetij, organizacij , združenj poslanih na evropsko komisijo (označevanje mešane embalaže, lokacija UFI kode ...)
- Sistem za oddajo PCN datotek še ni bil na voljo
- Kako povezati oddajo PCN datotek z obstoječimi informacijskimi sistemi?
- UFI in goriva / mešalnice barv (konstantno spreminjanje formulacije)
- Na kakšen način pridobiti podatke o sestavi od formulatorjev zmesi za industrijsko in profesionalno uporabo?

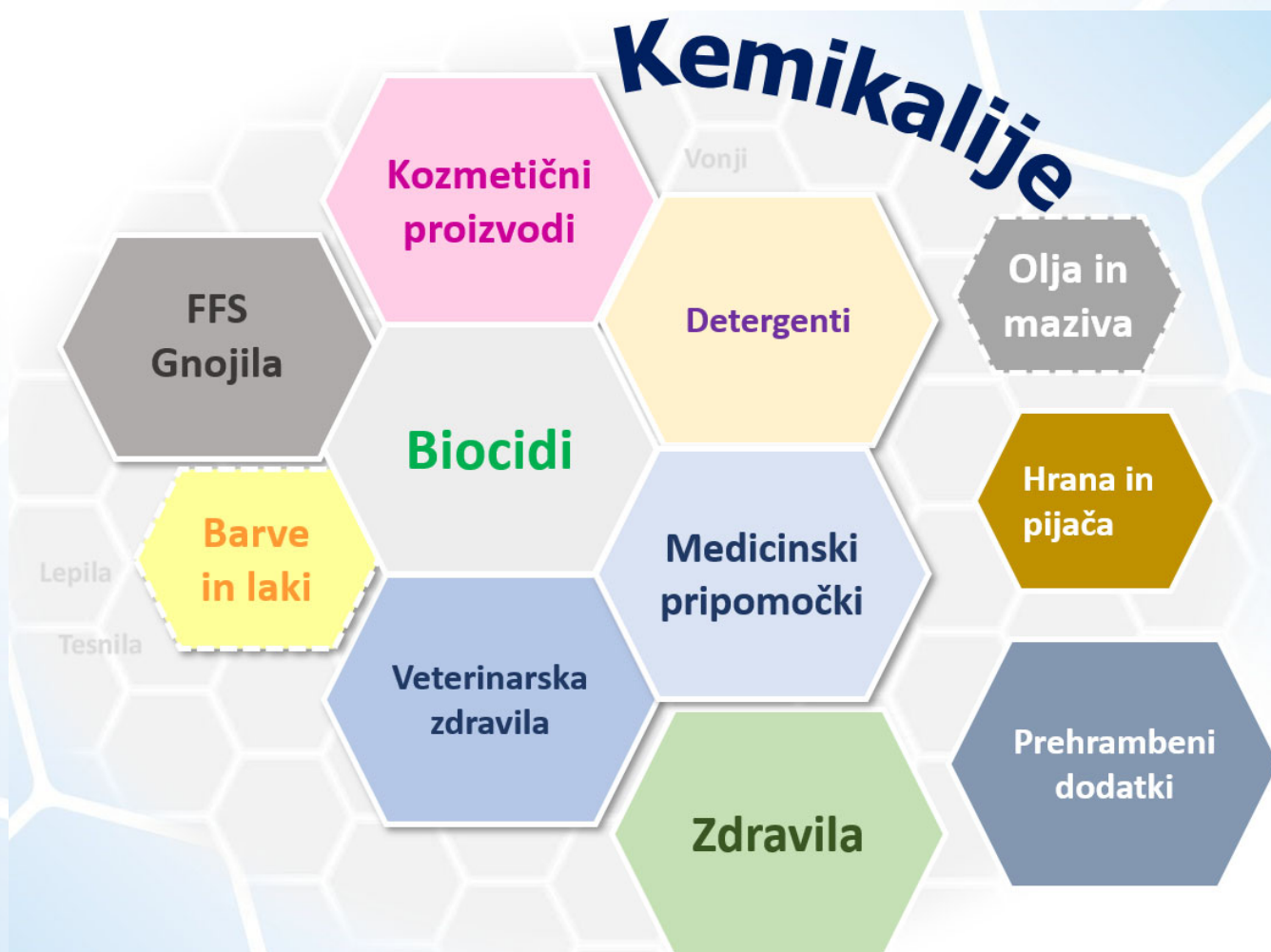
# Slovar

- **UFI – *Unique Formula Identifier*** – unikatni identifikator formule.
  - 16-mestna koda, ki mora biti na etiketi vsake nevarne zmesi (oziroma, če gre za industrijsko uporabo, v varnostnem listu), ki je dana na trg v EGP.
- **PCN – *Poison Centre Notification*** – notifikacija centrom za zastrupitve
  - Notifikacijski postopek, s katerim v posamezni državi članici EGP prijavimo nevarno zmes. S tem postopkom na točno določen UFI vežemo točno določeno kemijsko sestavo zmesi. Ko je kemikalija prijavljena, se njen(i) UFI(ji) lahko uporablja(jo) le še za prijavo zmesi z isto sestavo.
- **PCN datoteka**
  - Datoteka, ki jo pripravimo v programskem orodju, ki ga je izdala ECHA. Datoteko v postopku notifikacije PCN oddamo v podatkovno bazo centrov za zastrupitve.





# Vrste kemikalij v splošni uporabi



## Zakonodaja

- Člen 45 Uredbe (ES) o razvrščanju, označevanju in pakiranju snovi ter zmesi 1272/2008 – CLP: vzpostavitev nacionalnih centrov za zastupitve
- Priloga VIII Uredbe CLP: vzpostavitev evropskega sistema za sporočanje informacije centrom za zastupitve

## Kaj je izvzeto iz Uredbe CLP?

- Radioaktivne snovi in zmesi
- Snovi in zmesi, ki so pod carinskim nadzorom, razen če se obdelujejo ali predelujejo, in ki so v začasni hrambi, prosti coni ali prostem skladišču in so namenjene za ponovni izvoz ali so v tranzitu
- Neizolirani intermediiati
- Snovi in zmesi za znanstveno raziskovanje in razvoj, ki niso dane v promet, če se uporabljajo v nadzorovanih pogojih v skladu z delovno in okoljsko zakonodajo Skupnosti.

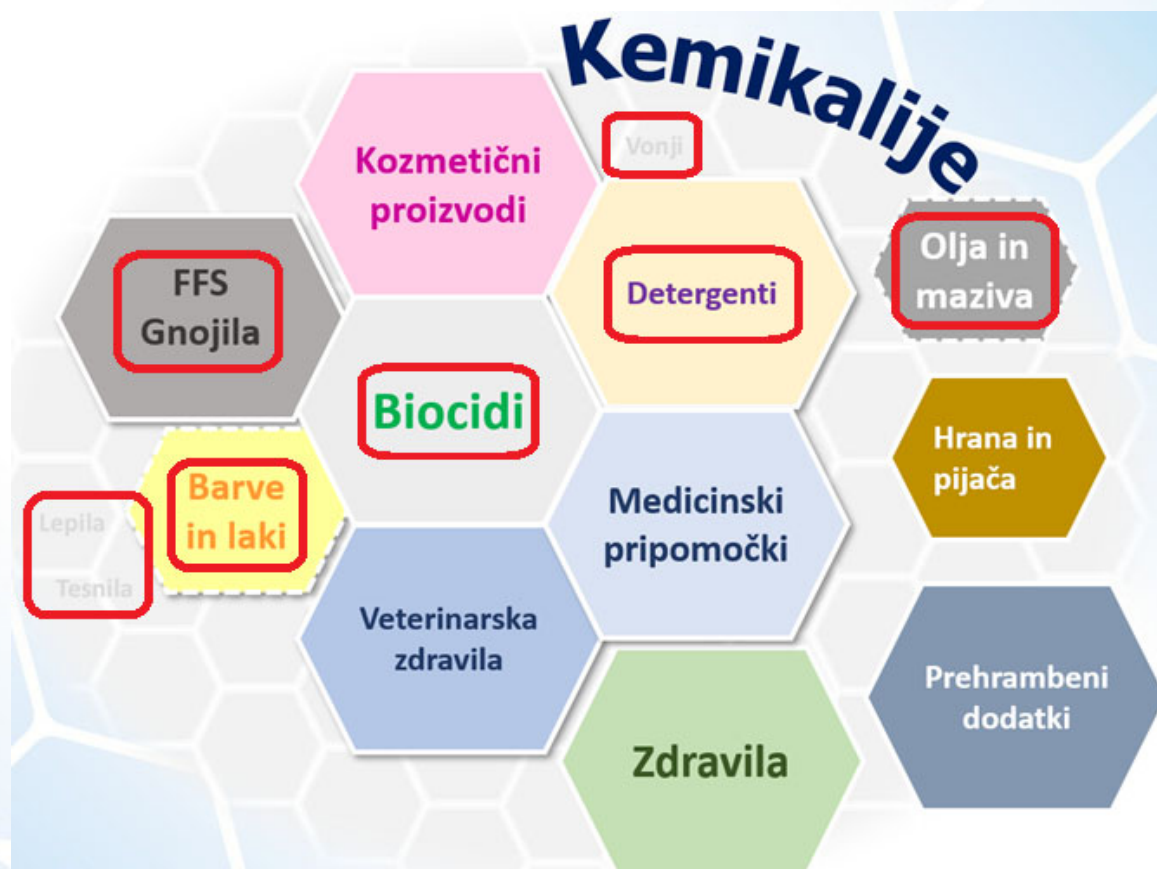
## Kaj je izvzeto iz Uredbe CLP?

- Odpadki ne pomenijo snovi, zmesi ali izdelka v smislu člena 2 te uredbe.
- Ta uredba se ne uporablja za naslednje snovi in zmesi v obliki končnih izdelkov, ki so namenjene končnemu uporabniku:
  - zdravila,
  - zdravila za uporabo v veterinarski medicini,
  - kozmetične izdelke,
  - medicinske pripomočke,
  - hrano ali krmo (vključno z aditivi in prehrano za živali).

## Kaj je izvzeto iz Priloge VIII Uredbe CLP?

- Plini pod tlakom
- Eksplozivi (nestabilni eksplozivi in podrazredi od 1.1 do 1.6)

# Za katere kemikalije velja UFI / PCN ?



# Biocidi in fitofarmacevtska sredstva

- Biocidi
  - Za biocidne proizvode, ki so razvrščeni kot nevarni za zdravje ali s fizikalnimi nevarnostmi, veljajo **isti roki**
  - Slovenija: priglasitev / avtorizacija podaljša rok do 2025
  - Ostale države članice: NE NUJNO!
- Fitofarmacevtska sredstva
  - Prav tako veljajo **isti roki**
  - Potrošniška uporaba: “*nakup in uporaba **zunaj** industrijske / poklicne dejavnosti*” (tudi če je potrebno izobraževanje!)
  - Slovenija: registracija FFS **ne podaljša** roka do 2025

# Kaj in koga UFI in PCN zadevata ter do kdaj?

## Kaj:

- **Zmesi**, ki so razvrščene kot **nevarne za človeško zdravje (H3XX)** ali s **fizikalnimi nevarnostmi (H2XX)**

## Koga:

- V vsakem primeru:
  - **Proizvajalec** nevarne zmesi
  - **Uvoznik** (iz tretjih držav) nevarne zmesi
- Odvisno od komunikacije z dobaviteljem:
  - Nekdo, ki nevarno zmes **prepakira / preimenuje**
  - **Distributer** nevarne zmesi

## Kdaj:

- **Potrošniška uporaba** – od **1.1.2021**
- **Profesionalna uporaba** – od **1.1.2021**
- **Industrijska uporaba** – od **1.1.2024**

## Izjema:

**Zmesi, prijavljene po nacionalnem sistemu (npr. ISK) pred rokom so lahko na trgu brez UFI in PCN do 1.1.2025 oziroma do spremembe formule!**



# Naloge proizvajalcev in prvih uvoznikov

- Skrb za to, da je za vse njihove formulacije oddana PCN notifikacija v vseh državah članicah, kjer so na trgu **(tudi prek distributerjev!)**
- Posodabljanje PCN notifikacij v primeru dodatnih trgovskih imen ali sprememb pakiranj – tudi za kupce, ki zmes preimenujejo ali prepakirajo, **saj ti v skladu z Uredbo CLP niso zavezanci!!!**
- Določanje UFI kod proizvodom, menjava UFI kod v primeru spremembe formulacije v proizvodu in posodabljanje PCN notifikacij
- Komuniciranje navzdol po dobavni verigi
- Prvi uvoznik **mora** poznati 100% sestavo proizvoda.

# Naloge distributerjev

- Člen 4 (10) Uredbe CLP:
  - Snovi in zmesi se ne dajo v promet, če ne ustrezajo določbam iz te uredbe.
- Distributer **mora** poskrbeti, da daje v promet le proizvode, ki ustrezajo določbam Uredbe CLP



Distributer mora preveriti, če je za proizvode, ki jih daje na trg, opravljena PCN notifikacija za **vse države članice, v katerih proizvode daje na trg.**

**Če proizvajalec tega ni storil, mora distributer kot pogoj za dajanje na trg sam opraviti PCN notifikacijo, vendar je potem sam odgovoren za vsebino in točnost podatkov.**

# Naloge distributerjev z lastnimi blagovnimi znamkami

Nekdo, ki zmes prepakira ali preimenuje, je v skladu z Uredbo CLP distributer.

Opcija 1:

Tak distributer bi moral po dobavni verigi navzgor do formulatorja sporočiti trgovska imena in nova pakiranja, da se vključijo v originalno PCN notifikacijo.

Opcija 2:

Alternativno lahko tak distributer sam naredi PCN notifikacijo in generira nov UFI ali uporabi starega, vendar je v tem primeru on odgovoren za vsebino in točnost podatkov.

# Nadaljnje aktivnosti

- **Distributer z lastno blagovno znamko**
  - Pripravite strategijo glede UFI in PCN (komunikacija z dobavitelji ali lastna prijava)
- **Distributerji**
  - Z vašimi dobavitelji preverite, če se zavedajo svojih dolžnosti glede UFI in PCN

**Vsi: Prijavite kemikalije, ki jih dajete in boste dajali na trg v posamezni državi članici po nacionalnih postopkih pred 1.1.2021**

## • **Proizvajalci in uvozniki**

- Popišite, katere formulacije dajete vi in vaši distributerji na trg, v katerih državah članicah in za kakšne vrste uporabe (potrošniška, profesionalna, industrijska)
- Razmislite o sistemu, ki ga boste uporabljali za upravljanje notifikacij in kod UFI
- Pripravite se na etiketiranje proizvodov s kodami UFI
- **Uvozniki:** razložite dobaviteljem zahteve, ki jih morate izpolnjevati za dajanje njihovih zmesi na trg, in se dogovorite glede poročanja sestave

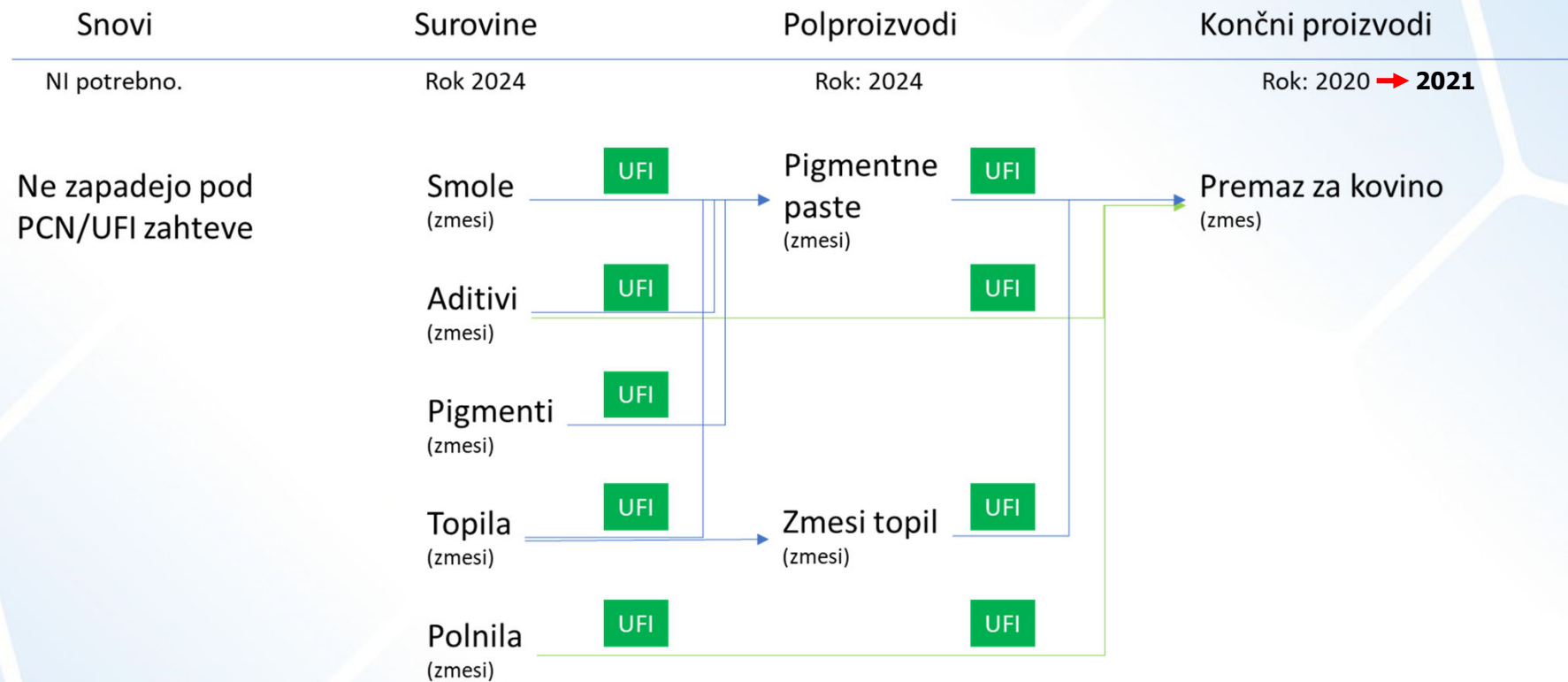
**Vsi: Prijavite kemikalije, ki jih dajete in boste dajali na trg v posamezni državi članici po nacionalnih postopkih pred 1.1.2021**

# Naša vloga

- Za formulatorje, prve uvoznike in distributerje, ki bodo prijave delali sami:
  - Chemius bo podpiral avtomatsko izdelavo, oddajo in posodabljanje PCN datotek na podlagi informacij o formulacijah za vse države članice EGP
  - Sistem za upravljanje in sledenje formulacij in njihovih UFI kod
- Za distributerje
  - Splošna podpora pri izpolnjevanju zahtev Priloge VIII
  - Praktični nasveti pri komunikaciji z dobavitelji

# Primeri komunikacije v dobavni verigi

- Distributerji:
  - We would like a confirmation that the mixtures that are going to be supplied to us from 1.1.2020 and that we will place on the market in Slovenia are labelled with valid UFI codes and notified according to the PCN procedure in Slovenia.
- Proizvajalci:
  - We use a number of your mixtures to formulate our products (please find the list attached). We are required to know the composition of these mixtures (both hazardous and non-hazardous components, along with their concentrations) so that we can fulfil our legal obligation for placing our products on the market.  
Will you send us UFI codes or composition of your mixtures?





# VPRAŠANJA?



**BENS Consulting d.o.o.**  
**Bakovniška 7, 1241 Kamnik,**  
**Slovenija**  
**Tel: +386 1 562 19 20**  
**E-mail: [info@kemikalije.com](mailto:info@kemikalije.com)**  
**Web: [www.kemikalije.com](http://www.kemikalije.com)**