



SHE PVCFI Newsletter n° 10

Rapporto mensile del PVC Forum Italia su normative nuove o aggiornamento delle esistenti che riguardano ambiente, salute e sicurezza che coinvolgono prodotti, impianti, produzioni, trasformazioni.

Il rapporto è suddiviso in 8 capitoli:

**Reach
Sostanze e preparati pericolosi
Biocidi
Interferenti Endocrini
Materiali a contatto con alimenti
GPP ed Ecolabel
Rifiuti e Riciclo
Altre informazioni**

Le informazioni contenute in questo rapporto sono estratte da documenti resi disponibili da Enti, Istituzioni ed Associazioni della filiera chimica italiane ed europee. In particolare da ECVM, Plasticseurope, PlasticseuropeItalia, Federchimica, Centro Reach.

Eventuali chiarimenti e/o approfondimenti su quanto riportato nel testo possono essere richiesti dai soci direttamente al PVC Forum Italia tramite il seguente indirizzo e-mail reach@pvcforum.it; Il PVC Forum Italia provvederà a dare risposta tramite lo stesso indirizzo dopo eventuale consultazione di esperti dello specifico settore (Centro Reach e altri consulenti messi a disposizione)

Reach

1) Il 23 gennaio 2015 l'ECHA ha pubblicato la versione in lingua italiana della linea guida "Orientamenti su ricerca e sviluppo scientifici (SR&D) e attività di ricerca e sviluppo orientate ai prodotti e processi (PPORD)". http://echa.europa.eu/documents/10162/13632/ppord_it.pdf

2) Il 28 gennaio 2015 l'ECHA ha pubblicato sul suo sito un elenco di sostanze per le quali potrebbe essere condotta una verifica di conformità delle registrazioni. Questo dà ai dichiaranti la possibilità di aggiornare i propri fascicoli prima dell'avvio del processo. L'elenco è indicativo e non esaustivo: l'ECHA si riserva il diritto di avviare valutazioni su ulteriori dossier, in qualsiasi momento e senza un preavviso per i dichiaranti. Il controllo di conformità si concentrerà principalmente su otto endpoint: genotossicità, tossicità a dose ripetuta, tossicità per lo sviluppo prenatale, tossicità per la riproduzione, cancerogenicità, tossicità acquatica a lungo termine, biodegradazione e bioaccumulo.

Sostanze e Preparati Pericolosi

1) Sul sito ECHA, nella sezione Q&A, sono state pubblicate cinque nuove FAQs sul Regolamento CLP: ID 1049, 1050, 1051, 1052, e 1053. Queste domande e risposte trattano questioni come la classificazione ed etichettatura armonizzata, i requisiti di classificazione, etichettatura e imballaggio di prodotti biocidi, la presenza di pittogrammi CLP sulle etichette, quando si applicano anche le disposizioni sul trasporto di merci pericolose e come riportare in etichetta le sostanze componenti la miscela che contribuiscono alla sua classificazione (<http://echa.europa.eu/it/support/qas-support/>)

2) Da gennaio c'è la possibilità per le aziende di redigere elettronicamente in modo automatico una relazione sulle quantità di sostanze chimiche soggette al regolamento PIC che sono state esportate o importate nel 2014, ottemperando così agli obblighi previsti dall'art. 10 del Reg. 649/2012.
http://echa.europa.eu/it/view-article/-/journal_content/title/new-version-of-the-epic-it-tool-available

Biocidi

1) Il Registro per i prodotti biocidi (R4BP), versione 3.2, è stato aggiornato su richiesta dell'industria e degli Stati membri per rendere possibili, ad esempio, alcune modifiche alle autorizzazioni dei prodotti che per motivi di confidenzialità sinora non erano possibili.

2) Sulla G.U.R.I. n. 16 del 21 gennaio 2015, è stata pubblicata la comunicazione del Ministero della Salute in cui si informa che la Direzione Generale dei dispositivi medici e del Servizio farmaceutico, sulla base di dubbi interpretativi dell'art. 89 del Regolamento n. 528/2012, ha avviato un procedimento di valutazione dell'opportunità di modificare i decreti direttoriali di recepimento dei regolamenti della Commissione concernenti i seguenti principi attivi biocidi: solfato di rame penta idrato, acido benzoico, IPBC, etofenprox, fosforo di alluminio, acido nonanoico, acido bromacetico, cipermetrina, propiconazolo, tebuconazolo. 3 dicembre 2014 l'ECHA ha lanciato la versione 3.2 del registro per i prodotti biocidi (R4BP), per la piattaforma centralizzata attraverso cui vengono presentate tutte le domande relative ai biocidi.

Interferenti endocrini

Nulla da segnalare

Materiali a contatto con alimenti

1) Per quanto riguarda la volontà danese di ridurre, fino ad annullare, l'uso di imballi in PVC nei supermercati, (l'Istituto del packaging sostenibile danese (KIDV) in dicembre ha comunicato al ministero olandese delle Infrastrutture e Ambiente di considerare l'uso di pellicola in PVC per frutta e verdura come "uso essenziale". Sottolineando l'importanza e la non sostituibilità del packaging in PVC in questa applicazione, la proposta dovrebbe essere accettata dalle autorità olandesi e così il PVC potrà continuare ad essere utilizzato in questo settore. Al contrario non dovrebbe essere accettata una simile raccomandazione fatta dall'industria del PVC sulla pellicola in PVC per la carne fresca. La KIDV ritiene che l'utilizzo della tecnica MAP (Modified Atmosphere Packaging) è un'alternativa valida in questo caso.

Green Public Procurement ed Ecolabel

1) è stata pubblicata la bozza del terzo rapporto tecnico riferito all'Ecolabel europeo sulle calzature. Sono nuovi limiti di concentrazione al di sotto dei quali è accettata la presenza nei materiali utilizzati per questa applicazione.

Tra questi il **cvm** (1 mg/kg), **MCCP** (100 mg/kg), **organostannici** (1 mg/kg), **ftalati ad alto peso molecolare** (0,05% in peso per bimbi al di sotto dei 3 anni), **metalli pesanti < 3 anni** (antimonio = 30.0 mg/kg, arsenico (0.2 mg/kg), cadmio 0.1 mg/kg), cromo 1.0 mg/kg (for textile), cobalto 1.0 mg/kg, rame 25.0 mg/kg, piombo 0.2 mg/kg, Nickel 1.0 mg/kg, mercurio 0.02 mg/kg), **metalli pesanti > 3 anni** (antimonio 30.0 mg/kg, arsenico 1.0 mg/kg, cadmio 0.1 mg/kg, cromo 2.0 mg/kg (for textile), cobalto 4.0 mg/kg, rame 50.0 mg/kg, piombo 1.0 mg/kg, nickel 1.0 mg/kg, mercurio 0.02 mg/kg)

Rifiuti e Riciclo

1) Il 17 febbraio sono entrate in vigore le disposizioni introdotte dal "Decreto Competitività" (Decreto-Legge 91/2014, convertito dalla Legge 116/2014) relative alla classificazione dei rifiuti. Al D. Lgs. 152/2006 vengono aggiunte alcune indicazioni che dovrebbero guidare gli operatori nell'attribuzione ai rifiuti del codice C.E.R. pertinente e, se necessario, delle caratteristiche di pericolo. Tali disposizioni sembrano mal riaccordate con le nuove disposizioni definite sullo stesso tema a livello europeo e che entreranno in vigore il prossimo 1° giugno (Regolamento (UE) n. 1357/2014 e Decisione 2014/955/UE) di cui abbiamo dato comunicazione con il precedente rapporto.

2) Il "Working party Chemical at the workplace" dell'"Advisory Committee on Safety and Health" della Commissione Europea sta iniziando a discutere dei Valori Limite di Esposizione di alcuni agenti chimici tra cui, di interesse della filiera del PVC, il Tributyltin compounds (SCOEL SUM 138) – CAS 56-35-9.

3) Sul portale SISTRI, sono in corso modifiche al software, per quanto concerne l'Area Movimentazione.

Altre informazioni

1) Il Ministero del Lavoro e delle Politiche Sociali ha pubblicato il Decreto Dirigenziale del 20 gennaio 2015, che aggiorna l'elenco dei soggetti abilitati per l'effettuazione delle verifiche periodiche delle attrezzature, di cui all'articolo 71, comma 11, del D.Lgs. 81/2008 e s.m.i..

2) E' stato notificato il draft della direttiva delegata per l'aggiornamento dell'allegato II della direttiva 2011/65/UE (RoHS2). In allegato II sono inserite le sostanze soggette a restrizioni nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche.

Le sostanze presenti in allegato II nel draft pubblicato nel sito della commissione sono:

Lead (0,1 %)

Mercury (0,1 %)
Cadmium (0,01 %)
Hexavalent chromium (0,1 %)
Polybrominated biphenyls (PBB) (0,1 %)
Polybrominated diphenyl ethers (PBDE) (0,1 %)
Bis (2-ethylhexyl) phthalate (DEHP) (0,1 %)
Butyl benzyl phthalate (BBP) (0,1 %)
Dibutyl phthalate (DBP) (0,1 %)
Diisobutyl phthalate (DIBP) (0,1 %)

Le restrizioni di DEHP, BBP, DBP e DIBP si applicano ai dispositivi medici, dispositivi medici in vitro, strumenti di monitoraggio e di controllo, strumenti di monitoraggio e controllo industriali dal 22 Luglio 2021.