

## Nasilają się nieporozumienia wokół definicji półproduktów w REACH

*Tekst przygotowany w Punkcie Konsultacyjnym ds REACH Ministerstwa Gospodarki na podstawie informacji zamieszczonej w Chemical Watch*

Na spotkaniu w Brukseli dotyczącym definicji półproduktów zgodnej z rozporządzeniem REACH władze UE oraz organizacje przemysłowe zajęły stanowisko w sprawie możliwości skorzystania przez firmy z ograniczonych wymogów rejestracyjnych. Należy zwrócić uwagę, że wiele przedsiębiorstw przystąpiło do przygotowania dokumentacji dla swoich półproduktów w związku z rejestracją w pierwszym terminie w tym roku.

Nieporozumienia z tym związane istnieją już od ostatniej jesieni, kiedy to władze UE po raz pierwszy nie zgodziły się z dokumentem przygotowanym przez Europejską Radę Przemysłu Chemicznego (CEFIC), doradzającym jak spełnić wymagania wynikające z rozporządzenia REACH odnośnie półproduktów stosowanych w „ściśle kontrolowanych warunkach”, tak, aby można było zastosować ograniczone wymogi rejestracyjne. Okazało się wtedy, że Europejska Agencja Chemikaliów (ECHA) planowała dalsze wytyczne na temat samej definicji półproduktów.

Na spotkaniu władz Państw Członkowskich UE, dotyczącym REACH oraz klasyfikacji i oznakowania (CARACAL), ECHA zaprezentowała dokument, który został określony przez obecne na spotkaniu organizacje przemysłowe jako „najbardziej kontrowersyjny dokument, jaki kiedykolwiek widziały” [http://chemicalwatch.com/downloads/CA\\_04\\_2010%20Clarification%20on%20the%20concept%20of%20intermediates.pdf](http://chemicalwatch.com/downloads/CA_04_2010%20Clarification%20on%20the%20concept%20of%20intermediates.pdf)

Dokument prezentuje bezkompromisowe stanowisko w sprawie definicji półproduktów, a mianowicie substancja, traktowana jako półprodukt musi spełniać dwa warunki:

- musi być produkowana w celu przetworzenia na inną substancję na terenie przemysłowym;
- w wyniku procesu jest wytwarzana inna substancja w postaci własnej, ale nie inna substancja np. w wyrobie.

Wspomniany dokument podaje różne przykłady, wyjaśniające co jest, a co nie jest półproduktem. Substancja stosowana jako reagent do syntezy innej substancji traktowana jest jako półprodukt. Natomiast inne substancje, takie jak katalizatory, czynniki stosowane do przetwarzania, czynniki utwardzające, czynniki do obróbki powierzchni, środki osuszające oraz substancje stosowane do produkcji wyrobów nie są uważane za półprodukty.

W dokumencie stwierdza się m.in., że „jeżeli całkowita ilość zarejestrowanej substancji jest zużyta lub zastosowana w procesie chemicznym w celu przetworzenia jej w inną substancję, wtedy substancję tę nazywa się półproduktem *dla danego rejestrującego*. Jeżeli jednak sytuacja taka nie ma miejsca, wtedy dana substancja nie jest nazywana półproduktem, lecz jest substancją, która wśród innych zastosowań może mieć zastosowanie jako półprodukt”.

Dokument ECHA sugeruje, że Agencja zainteresowała się nieprecyzyjną definicją półproduktów, stosowaną przez część firm, w związku z zapytaniami kierowanymi do „helpdesków” oraz po analizie odpowiedzi na konsultacje publiczne w sprawie substancji wytypowanych do umieszczenia na Liście

Kandydackiej substancji przeznaczonych do autoryzacji (procedury udzielania zezwoleń). Półprodukty są zwolnione z obowiązku autoryzacji. Dlatego też ECHA postanowiła opublikować bardziej precyzyjne wytyczne.

Pismo zostało podobno „bardzo pozytywnie” przyjęte przez Państwa Członkowskie w przeciwieństwie do przedstawicieli przemysłu. Wszyscy partnerzy, łącznie z przemysłem mają termin do 24 lutego 2010 r. na przesłanie komentarzy, które następnie będą wymagały aprobaty Państw Członkowskich w procedurze pisemnej.

Erwin Anny, dyrektor ds. REACH w CEFIC powiedział, że zostanie skierowana do ECHA w wyznaczonym terminie opinia w tej sprawie. Stwierdził również, że mają oni poważny problem z tym dokumentem, zaznaczając, że obawy członków CEFIC-u wynikają zarówno z ogólnego podejścia przyjętego w dokumencie, jak i ustalenia ram czasowych bliskich zbliżającemu się terminowi pierwszych rejestracji.

ECHA twierdzi, że nie rozpoczęła jeszcze systematycznej analizy napływających dossier rejestracyjnych półproduktów, ale najprawdopodobniej przeprowadzi ocenę w celu upewnienia się, że firmy spełniają obowiązki wynikające z Artykułów 17 i 18 rozporządzenia REACH.