

REACH 2018 – to już czas na rozpoczęcie przygotowań!

(tłumaczenie przygotowano w Centrum ds. REACH i CLP na podstawie artykułu *Time to start preparing for REACH 2018*, Interview by Päivi Jokiniemi)

Do trzeciego terminu rejestracji pozostało jeszcze trochę czasu, ale przygotowania w przedsiębiorstwach są już w toku. ECHA Newsletter rozmawiał z dr Andrea Paetz z firmy Bayer podczas *REACH&CLP Stakeholders' Day*, aby dowiedzieć się, jakie są wyzwania związane z rejestracją w REACH i jak firmy mogą nimi zarządzać.

Firma Bayer posiada personel wyznaczony do zadań związanych z rejestracją w REACH, który kontynuuje swoje prace od czasu poprzedniego terminu. „Kiedy rejestracja w 2013 r. została zakończona, członkowie personelu bezpośrednio rozpoczęli pracę nad rejestracją w roku 2018” wyjaśnia Dr Paetz. Ponieważ praca nad nowymi rejestracjami prowadzona jest bez przerwy, niektóre z rejestracji przypadających w 2018 zostały już wysłane do ECHA. „Niektóre z rejestracji są już gotowe, niektóre są w trakcie przygotowania, a inne w fazie planowania. Prace trwają jednocześnie na wszystkich etapach.”

Przyszłe wyzwania

Zmieniające się portfolio substancji jest jednym z głównych wyzwań w trakcie przygotowań do roku 2018. „W tej chwili nie wiemy jakie substancje będą w zakresie wielkości obrotu przypadającym na rok 2018. Nasze portfolio stale się zmienia. Jeśli wprowadzimy nowe produkty, będziemy mieć również nowe substancje, które będą wymagać rejestracji. Z drugiej strony, możemy zaprzestać wytwarzania innych produktów” zaznacza Dr Paetz. „W związku z tym, oszacowanie z góry jak będzie wyglądało nasze portfolio substancji w czasie trzeciego terminu rejestracji jest bardzo trudne.”

Jako dalszy użytkownik, Bayer jest zależny od swoich dostawców. Ponieważ istnieją duże różnice w kosztach pomiędzy różnymi zakresami tonażowymi, dostawcy starannie analizują, czy muszą dokonać rejestracji w wyższym zakresie wielkości obrotu. Na podstawie tej analizy, mogą podjąć decyzję o zmianie strategii produkcji i rejestracji. „Dla nas jest to czasami bardzo trudne, ponieważ musimy nabywać te substancje oraz musimy zaplanować, w jaki sposób możemy zarządzać takimi sytuacjami” wyjaśnia dr Paetz i kontynuuje: "w związku z tym, naszym wyzwaniem jest nie tylko zarządzanie własnymi rejestracjami, ale także dokonanie weryfikacji, czy nasi dostawcy będą rejestrować substancje, które musimy kupować ”.

Wreszcie, istniejące rejestracje muszą być aktualizowane na bieżąco. „Jesteśmy zobowiązani do aktualizacji naszych rejestracji. Musimy, na przykład monitorować, czy tonaż substancji nie ulega zwiększeniu i w związku z tym, czy nie należy zaktualizować dokumentacji i rozważyć nowych badań. Ponadto musimy uważać, czy klasyfikacja i oznakowanie substancji nie muszą zostać zmienione. Musimy również zawsze być na

bieżący z nowymi wytycznymi i wiedzieć, czy nowe wersje narzędzi informatycznych są dostępne " przypomina Dr Paetz.

Wytyczne i narzędzia informatyczne wzbudzają obawy

Według dr Paetz, najlepszym sposobem aby ECHA wspierała rejestrujących byłoby nie wprowadzanie zmian w poradnikach i wytycznych. Uruchomienie nowych wersji REACH-IT oraz IUCLID w najbliższych latach również wzbudza obawy przedsiębiorstw. „Mam nadzieję, że wszystko będzie działać zgodnie z planem i, że nie będziemy musieli wprowadzać zmian w zbyt wielu informacjach, ponieważ już w tym momencie, termin jest już bardzo blisko," mówi Dr Paetz. Oprócz przygotowań rejestracyjnych, dr Paetz chciałaby aby w ECHA była wyznaczona osoba, która mogłaby odpowiedzieć na pytania przedsiębiorstw dotyczące oceny dokumentacji.

Rozpocznij przygotowania już teraz

Ważne jest, aby ciągle śledzić zmiany w wymaganiach rozporządzenia REACH, aby zadziałać, jeśli pojawią się takie, które mogą mieć wpływ na rejestrację. Dr Paetz przypomina, że chociaż do trzeciego terminu rejestracji pozostało jeszcze kilka lat, to już jest czas na rozpoczęcie pracy. „Rozpocznij swoje przygotowania już teraz, nie czekaj, Upewnij się, że jesteś dobrze poinformowany - istnieje wiele konferencji i seminariów internetowych, w których możesz uczestniczyć oraz dostępnych jest mnóstwo przydatnych materiałów do czytania".

Chociaż rozporządzenie REACH wymaga dużo pracy, to daje pewność, że dane są zbierane systematycznie i są dostępne dla każdego. „REACH jest sukcesem, ponieważ mamy więcej danych oraz lepszą ocenę substancji, a każdy może mieć do nich dostęp" podsumowuje Dr Paetz.