

ECHA/NA/12/42

L'ECHA rafforza la sua strategia di controllo della conformità

L'ECHA sta introducendo un nuovo metodo sistematico di orientamento dei controlli di conformità sulla base di timori specifici. Aumenteranno così le probabilità che i fascicoli non pienamente conformi siano sottoposti a un esame rigoroso e sarà possibile garantire una maggiore conformità delle registrazioni ai sensi del Regolamento REACH.

Helsinki, 17 settembre 2012 – Per garantire una conformità maggiore dei fascicoli di registrazione REACH, l'ECHA effettua controlli completi della conformità dei fascicoli ed è in grado di orientare più efficacemente la sua valutazione verso parti specifiche dei fascicoli.

Nell'ambito di un controllo di conformità completo, l'ECHA passa al vaglio l'intero contenuto del fascicolo durante un singolo esercizio di valutazione, soprattutto per i fascicoli di registrazione selezionati a caso. Ciò significa che l'ECHA esegue una valutazione sistematica della conformità del fascicolo tecnico (ad es., endpoint fisico-chimici, ambientali e relativi alla salute umana) a tutte le prescrizioni in materia di informazione, tra cui gli elementi e le conclusioni forniti nella relazione sulla sicurezza chimica (ossia valutazione, classificazione ed etichettatura delle PBT/vPvB, valutazione dell'esposizione e caratterizzazione dei rischi). Nel caso in cui un fascicolo non sia conforme a una prescrizione in materia di informazione, l'ECHA richiederà le informazioni mancanti mediante un'unica decisione. La decisione è adottata in collaborazione con gli Stati membri.

Nel corso di un controllo di conformità mirato, l'ECHA valuta soltanto una parte specifica del fascicolo di registrazione, scelta sulla base di determinate preoccupazioni. Sono stati individuati (gruppi di) endpoint o criteri specifici, i cosiddetti "ambiti che destano preoccupazione", che sono particolarmente importanti per l'uso sicuro delle sostanze. Lo scopo ultimo è spostare l'attenzione sugli endpoint che interessano la salute umana e l'ambiente. L'enfasi sarà posta sulle sostanze persistenti, bioaccumulabili e tossiche (PBT), sulle sostanze cancerogene, mutagene o tossiche per la riproduzione (CMR) o sulle proprietà sensibilizzanti (S) di una sostanza. Una selezione informatizzata, associata al giudizio degli esperti, permetterà di raggiungere una maggiore conformità dei fascicoli di registrazione. Adesso le probabilità di individuare i fascicoli non conformi da indirizzare a un controllo di conformità sono quindi maggiori. I fascicoli trasmessi individualmente, ossia non rientranti in una trasmissione comune, e i fascicoli palesemente carenti in alcuni punti fondamentali saranno automaticamente selezionati per il controllo di conformità.

Un numero potenzialmente più elevato di progetti di decisioni per lo stesso fascicolo di registrazione

La conseguenza del controllo di conformità mirato è che, se il fascicolo contiene diversi elementi non conformi, i dichiaranti potranno ricevere, nell'arco di un breve periodo di tempo e in momenti diversi, più di un progetto di decisione riferito al medesimo fascicolo di registrazione. L'ECHA invita i dichiaranti che ricevono un primo progetto di decisione in seguito a tali controlli di conformità mirati a riesaminare interamente la qualità del loro fascicolo di registrazione e, se del caso, a preparare aggiornamenti.

A tale proposito l'ECHA ricorda ai dichiaranti che, per quanto concerne gli aspetti di mancata conformità più frequentemente riscontrati in passato, la relazione annuale di valutazione contiene un elenco di raccomandazioni utili per migliorare la qualità dei fascicoli. Inoltre, l'ECHA intende attivare una serie di webinar per spiegare ai dichiaranti come rendere conformi al REACH i fascicoli di registrazione.

Ulteriori informazioni

- [Relazione di valutazione annuale](#)
- Webinar sul tema "Come rendere il fascicolo di registrazione conforme al REACH – Suggerimenti e consigli (Parte 1) – [iscrizioni aperte](#) per il 27 settembre 2012 alle 15:00, ora di Helsinki (GMT+03:00)
- Pagine relative al controllo di conformità sul [sito web dell'ECHA](#)
- Domande e risposte sul controllo di conformità mirato (<http://echa.europa.eu/web/guest/support/faqs/qa-on-targeted-compliance-checks>)
- [Procedura relativa alla valutazione dei fascicoli](#)