

ECHA/NA/12/42

Az ECHA megerősíti a megfelelőség ellenőrzésére irányuló stratégiáját

Az ECHA meghatározott szempontok alapján új rendszert vezet be a megfelelőségi ellenőrzések célirányosabbá tétele érdekében. Ezáltal nagyobb eséllyel vizsgálják meg a hiányos, ezért nem megfelelő dokumentációkat, valamint magasabb szinten biztosítják a REACH-rendelet által előírt regisztrálásnak való megfelelést.

Helsinki, 2012. szeptember 17. – A REACH-rendelet szerinti regisztrálási dokumentációk magasabb szintű megfelelőségének biztosítása érdekében az ECHA amellett, hogy teljes körűen ellenőrzi a dokumentációk megfelelőségét, a hatékonyság fokozása érdekében az értékeléskor a dokumentációk bizonyos részeire is külön hangsúlyt fektet.

A megfelelőség teljes körű ellenőrzése során az ECHA egyetlen értékelési eljárásban vizsgálja a dokumentáció teljes tartalmát, különösen a szűrőpróbaszerűen kiválasztott regisztrálási dokumentációk esetében. Ez azt jelenti, hogy az ECHA a technikai dokumentációban szereplő valamennyi tájékoztatási követelményt (pl. fizikai-kémiai, környezeti és emberi egészségi végpontok) szisztematikusan értékeli, ideértve az ezeknek megfelelő, a kémiai biztonsági jelentésben szereplő elemeket és következtetéseket is (vagyis a PBT/vPvB-értékeléseket, az osztályozást és címkézést, az expozíciós értékelést és a kockázatjellemzést). Ha a dokumentáció nem felel meg valamely tájékoztatási követelménynek, az ECHA egyetlen határozatban kéri be a hiányzó információt. A határozatot a tagállamokkal együttműködve hozzák meg.

A célzott megfelelőségi ellenőrzések során az ECHA csak a regisztrálási dokumentáció egy bizonyos, meghatározott szempontok alapján kiválasztott részét vizsgálja. A vizsgálatra az anyagok biztonságos használata szempontjából különösen releváns végpontokat vagy kritériumokat (illetve ezek csoportjait) – az úgy nevezett aggodalomra okot adó területeket – választották ki. A végső cél az, hogy a vizsgálatok az emberi egészség és a környezet szempontjából fontos végpontokra összpontosítsanak. Ezért külön hangsúlyt kap majd, hogy az adott anyag rendelkezik-e perzisztens, bioakkumulatív és mérgező (PBT), rákkeltő, mutagén vagy reprodukciót károsító (CMR), vagy allergén (S) tulajdonságokkal. Az információs technológiával segített célzott vizsgálatok és a szakértői vélemények együttesen hozzájárulnak majd azon cél eléréséhez, miszerint a regisztrálási dokumentációknak magasabb szinten kell megfelelniük az előírásoknak. Ezentúl nagyobb valószínűséggel veszik majd észre, ha egy dokumentációt hiányosan nyújtottak be. A közös benyújtás keretein kívül egyénileg benyújtott dokumentációk és az alapvető adatok tekintetében nyilvánvalóan hiányos dokumentációk megfelelőségét automatikusan ellenőrzik majd.

Potenciálisan több határozattervezet ugyanazon regisztrálási dokumentáció kapcsán

A célzott megfelelési ellenőrzések eredményeképpen, ha valamely dokumentáció több nem megfelelő elemet tartalmaz, a regisztráló ezentúl több határozattervezetet kaphat különböző időpontokban. Az ECHA felkéri a regisztrálókat, hogy amennyiben a célzott megfelelési ellenőrzések eredményeképpen megkapják az első határozattervezetet, készítsék el regisztrálási dokumentációjuk átfogó újraértékelését, és végezzék el a szükséges módosításokat.

E tekintetben az ECHA felhívja a regisztrálók figyelmét, hogy a korábban meghatározott leggyakrabban előforduló hiányosságokkal kapcsolatban az éves értékelési jelentésben elolvashatják a dokumentációk minőségének javítására szolgáló ajánlásokat.

Az ECHA ezenkívül több részből álló webináriumot is indít, amelyen a regisztrálók segítséget kapnak ahhoz, hogyan készítsék el regisztrálási dokumentációjukat a REACH-rendeletnek megfelelően.

További információ

- [Éves értékelési jelentés](#)
- Webinárium: „How to bring your registration dossier in compliance with REACH – Tips and hints (Part 1)” (Hogyan készítsen a REACH-rendeletnek megfelelő regisztrálási dokumentációt – Típek és trükkök, 1. rész) – [Regisztráljon most!](#) A webinárium időpontja: 2012. szeptember 27., helsinki idő szerint (GMT+03:00) 15:00 óra.
- A megfelelés ellenőrzésére vonatkozó oldalak az [ECHA weboldalán](#)
- Kérdések és válaszok a célzott megfelelési ellenőrzéssel kapcsolatban (<http://echa.europa.eu/web/guest/support/faqs/qa-on-targeted-compliance-checks>)
- [A dokumentáció értékelésére irányuló eljárás](#)