



**ASL LECCE**  
SERVIZIO SANITARIO DELLA PUGLIA

# **GIORNATA DI STUDIO**

## **I Regolamenti (CE) REACH e CLP**

**Reg. CE n. 1907/2006 - REACH**  
**Reg. CE n. 1272/2008 - CLP**

# **DISPENSA**

**Periodo**  
Novembre 2014

**Docente**  
Dr. Mario Esposito

## **Premessa:**

Il Regolamento (CE) n. 1907/2006 è il sistema europeo integrato di registrazione, valutazione, autorizzazione e restrizione delle sostanze chimiche (REACH) (acronimo di Registration, Evaluation and Authorization of Chemicals).

Con il Regolamento REACH viene istituita l'Agenzia europea per le sostanze chimiche, l'ECHA (European Chemicals Agency) con sede ad Helsinki. (<http://echa.europa.eu/it/>).

Tutte le sostanze prodotte o importate nell'Unione europea in quantità maggiori di una tonnellata per anno devono essere registrate presso l'ECHA.

L'Agenzia svolge un ruolo di coordinamento tecnico-scientifico delle attività previste dal regolamento e organizza una banca dati per raccogliere e gestire i dati forniti dall'industria.

Il regolamento REACH si prefigge i seguenti obiettivi:

- migliorare la conoscenza dei pericoli e dei rischi derivanti da prodotti chimici in modo da assicurare un elevato livello di protezione della salute umana e dell'ambiente;
- promuovere lo sviluppo di metodi alternativi a quelli che richiedono l'utilizzo di animali vertebrati per la valutazione dei pericoli delle sostanze;
- mantenere e rafforzare la competitività e le capacità innovative dell'industria chimica dell'UE;

Il regolamento REACH, costituito da 141 articoli e 17 allegati tecnici, prevede:

- la registrazione di una sostanza che consiste nella presentazione, da parte dei fabbricanti o degli importatori, di alcune informazioni di base sulle sue caratteristiche e, in mancanza di dati disponibili, nell'esecuzione di test sperimentali per caratterizzare le relative proprietà fisico-chimiche, tossicologiche e ambientali;
- la valutazione da parte dell'ECHA e degli Stati membri delle informazioni presentate dalle imprese al fine di esaminare la qualità dei fascicoli di registrazione e di verificare se i rischi di ciascuna sostanza per la salute umana e l'ambiente siano adeguatamente controllati;
- l'autorizzazione, solo per usi specifici e controllati, delle sostanze "estremamente preoccupanti", come le sostanze Cancerogene, Mutagene e tossiche per la Riproduzione (CMR), le sostanze Persistenti, Bioaccumulabili e Tossiche (PBT), le sostanze molto Persistenti e molto Bioaccumulabili (vPvB) e gli Interferenti Endocrini (IE);
- l'adozione di restrizioni di portata generale che riguardano tutte le imprese che producono o immettono sul mercato e utilizzano sostanze che presentano pericoli specifici;
- attività volte a garantire la sostituzione delle sostanze estremamente preoccupanti con sostanze o tecnologie meno pericolose;
- l'accesso del pubblico alle informazioni sulle proprietà delle sostanze chimiche;
- l'attività di informazione e assistenza tecnica alle imprese (helpdesk nazionali);
- l'attività di controllo e vigilanza da parte degli Stati membri per garantire il rispetto dei requisiti previsti dal regolamento;

Sul sito web personale dello scrivente ([www.espositomario.altervista.org](http://www.espositomario.altervista.org)) nella sezione "Dispense Corsi", è possibile scaricare, in formato elettronico, tutto il materiale inerente il corso su REACH.

Il link è il seguente: [www.espositomario.altervista.org/Dispense/Dispense.htm](http://www.espositomario.altervista.org/Dispense/Dispense.htm) entrando nella sezione "Corsi REACH".

## **Cordialità**

**Mario Esposito**