

***Esperienze e criticità in
azienda:
Regolamenti REACH e CLP***

Valeria Messa
HSE Manager I Crom spa

ICROM spa



- **1969** - Fondazione ad opera dell'imprenditore francese J.Epuran
- **1996** - acquisizione by Proxis Development SA, multinazionale specializzata nei settori di trattamento delle acque, profumi, agroalimentare e farmacia

REACH e CLP

Icrom produce **API** (Principi Attivi Farmaceutici):

- Antipsicotici
- Antistaminici
- Antidiabetici
- Antipertensivi
- Agenti diagnostici
- Agenti oftalmici
- Anticancerogeni

In ambito Reach Icrom :

- assume il ruolo di **UTILIZZATORE A VALLE** → utilizzatore industriale
- acquista sostanze che vengono utilizzate per essere trasformate, mediante processo chimico, in un' altra sostanza → **SOSTANZE INTERMEDIE ISOLATE**

REACH e CLP:

Principali conseguenze e criticità

REGISTRAZIONE

- Individuazione di un Responsabile REACH / CLP e coordinamento di un team interdisciplinare

Impatto sulla qualità della documentazione/efficienza nella gestione dei flussi comunicativi

Investimento di risorse tempo e in-formazione

REACH e CLP:

Principali conseguenze e criticità

- Inventario dei prodotti chimici acquistati, quantità, classificazione, analisi impurezze, fornitori, ecc...;
- Sostanze acquistate e fornitori: aggiornamento/revisione elenchi

**Impossibilità di sostituzione
della sostanza**

**Impossibilità di sostituzione
dei fornitori**

**Miglioramento della
sicurezza e della qualità MP
utilizzate**

REACH e CLP:

Principali conseguenze e criticità

- Analisi dei processi produttivi
 - Intermedi isolati in sito
 - Intermedi isolati in sito trasportati
- Scadenze

**Necessità di elevata
competenza tecnica**

**Impatto sulle strategie
produttive**

REACH e CLP:

Principali conseguenze e criticità

➤ Pre-registrazioni /registrazioni

Elevati costi per la registrazione (elevati costi totali e unitari)

Scarsità di dati

Semplificazioni per sostanze in R&D

Pochi partecipanti ai SIEF

Pre-registrazioni tardive

opportunità new business

REACH e CLP:

Principali conseguenze e criticità

IMPATTO e GESTIONE SdS (in fase di acquisto)

- Raccolta e aggiornamento Schede di Sicurezza
- Verifica pre-registrazioni, candidate list, restrizioni d'uso,...
- Verifica usi consentiti → verifica scenari di esposizione

Diversa classificazione in funzione del fornitore

Ritardi e incompletezza delle informazioni (scarsa qualità)

Difficoltà ottenimento SdS conforme alla normativa

Variazione /Aggravamento della classificazione

Documentazione dell'attività di verifica (distinzione per ogni uso/fornitore)

REACH e CLP:



Principali conseguenze e criticità

Esempio «2-AMMINOMETIL-1-ETIL PIRROLIDONE»

direttiva Direttiva 67/548/CEE

 Xi (R 36/37/38)

Regolamento (EC) No
1272/2008

  H226-315-319-H335

verifica analitica

differenza tra sostanza
prodotta in sito e acquistata

DIGS 81/08

Dlgs 334/99

REACH e CLP:

Principali conseguenze e criticità

IMPATTO e GESTIONE SdS (in fase di utilizzo)

- Applicazione delle misure del rischio riportate nella SdS
- Accessibilità dei dati riportati nelle SdS
- Aggiornamento documentale (DVR, segnaletica,..) e formazione

lingua

«Informazioni equivalenti»

Creazione di istruzioni e
procedure

Investimento di risorse
tempo e in-formazione

REACH e CLP:

Principali conseguenze e criticità

- E' importante per le aziende intensificare una fattiva collaborazione con le Autorità Competenti visti:
 - L'estrema complessità e la difficoltà interpretativa della legislazione vigente
 - I notevoli costi da sostenere
 - La necessità di affidarsi a consulenti
 - La necessità di aggiornamento



Piani Mirati di Prevenzione

Grazie