



registratie 2013 : start nu!

31 mei 2013 is een nieuwe belangrijke REACH deadline. Dan moeten immers de geleidelijk geïntegreerde stoffen geproduceerd en/of geïmporteerd in een volume van meer dan 100 ton per jaar, geregistreerd zijn.

Gezien de relatief lage tonnagengrens, betekent dit dat op korte termijn heel veel bedrijven – waaronder nogal wat KMO's – een eerste maal zullen geconfronteerd worden met het complexe registratieproces.

Binnen het VLARIP2-project wordt dan ook bijzondere aandacht besteed aan het begeleiden van bedrijven doorheen het registratieproces.

Tijdens 2-maandelijke interactieve vergaderingen kunnen de deelnemers hun ervaringen en/of knelpunten delen met de andere deelnemers en bespreken met de Peters van het VLARIPproject. Deze Peters zijn experts uit grote chemische bedrijven in Vlaanderen die het registratieproces reeds succesvol hebben doorlopen en mbt het registratieproces een zeer uitgebreide ervaring hebben opgebouwd.

Daarnaast zijn vaak experts/dienstverleners uit een bepaald vakgebied aanwezig. Dit biedt de mogelijkheid om bvb. juridische vragen over een SIEF-overeenkomst voor te leggen aan advocaten of om vragen inzake risicobeoordeling te stellen aan personen die ruime ervaring hebben met blootstellingsmodellen.

Dankzij deze unieke ervaringsuitwisseling ontvangen de deelnemers dan ook heel veel praktische informatie over het registratieproces en alles wat daarbij komt kijken.

Enkele praktische tips die naar voor kwamen op de themavergadering 'registratie' van juni 2011 :



Start nu reeds met de voorbereiding van substance sameness check:

- naamgeving, CASnr., ECnr. ... bekijken
- goede beschrijving van stof en productieproces uitwerken
- nakijken van beschikbare analytische info (spectra, samenstelling / onzuiverheden (moeten gekend zijn tot op 0,1 %) – eventueel bijkomende analyses laten uitvoeren
- nagaan of de samenstelling van de stof kan variëren (bvb. qua aard en concentratie onzuiverheden) en of dergelijke variaties relevant zijn voor de gevaarsindeling van de stof. Merk hierbij verder op dat, ook al kan een stof naargelang de aanwezige onzuiverheden verschillende gevaarsindelingen hebben, dit niet wegneemt dat er slechts 1 gemeenschappelijk dossier moet ingediend worden (voor zover met mogelijke variaties qua onzuiverheden/gevaarsindeling voldoende rekening wordt gehouden in de vermelde eindpunten en studies).



Start met het vormen van de SIEF. Via de CEFIC-website kan een 'Pre-SIEFs Analyser Tool' gedownload worden om gegevens van de pre-SIEFleden (gedownload als XML-bestand) te beheren / te organiseren. (zie <http://www.cefic.org/Industry-support/Implementing-reach/IT-Tools/>).



Houd als Lead Registrant bij welke tijd je spendeert aan de SIEF-werking en het opzetten van de SIEF en tegen welke kost. Je kan dit later gebruiken om kost te recupereren via de letter of access.



Als je 28 dagen (repeated dose) testen moet doen, dan moet je geen aanvraag tot goedkeuring hiervoor indienen bij ECHA (zie bijlage VII REACH). Wacht echter niet te lang met deze testen aan te vragen en voor te bereiden. Het organiseren, uitvoeren en rapporteren van een 28dagen test neemt al snel 9 maanden tot 1 jaar in beslag.

U moet registreren? Dan vindt u in VLARIP2 een unieke vorm van begeleiding die u helpt bij een succesvolle registratie in 2013!

U hebt andere REACH en/of CLP verplichtingen? Dan vindt u een overzicht van de andere themavergaderingen op de VLARIP website.

Voor meer informatie zie onze website (www.vlarip.be) of neem contact op met het Vlarip-secretariaat (vlarip@essenscia.be , 0496 59 36 36).

Disclaimer

Alle gegevens op dit document worden door essenscia vzw/essenscia vlaanderen met de grootste zorgvuldigheid samengesteld. Voor deze informatie worden enkel betrouwbare bronnen aangewend. Ondermeer door de snelle evolutie van de behandelde materie blijft de mogelijkheid bestaan dat de gegevens toch niet volledig accuraat zijn, daarom wijst essenscia vzw/essenscia vlaanderen elke aansprakelijkheid voor fouten of onvolkomenheden af.