***ALLEGATO 2***

**Check list degli adempimenti ai Regolamenti POPs, REACH e CLP**

La presente check list dovrà contenere le informazioni di sintesi, desunte dalla relazione contenente la valutazione rispetto agli adempimenti relativi all’attuazione dei regolamenti POPs, REACH e CLP da effettuarsi sulla base del modello reso disponibile sul sito di Regione Lombardia, e tenuta a disposizione delle Autorità controllo.

| **ADEMPIMENTI POPs-REACH-CLP per l’EOW:** | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **n.** | **Adempimenti** | **Riferimenti/note** | **Reg.** | **Esito (sintetico) delle valutazioni aziendali** |
| **ADEMPIMENTI POPs** | | | | |
| **1** | Sono presenti nei rifiuti di partenza per la produzione del prodotto da EOW sostanze incluse nell’allegato IV del Regolamento 1021/2019/UE e s.m.i.? | art. 4 (4), art. 7 (2) art 7 (3), art. 7(4) a), art. 7(4) b), All.IV-V POPs.  Risulta necessario una raccolta di informazioni e/o analisi da parte del produttore del rifiuto. Questa valutazione è in parte (mancano alcune sostanze) inclusa nella valutazione POPs hazard per le sostanze specificate nella decisione 955/2014/UE, per la classificazione dei rifiuti.  Possono essere esclusi:   1. per origine del rifiuto 2. per valutazioni che quantificano una concentrazione inferiore a quella prevista 3. tramite analisi chimiche specifiche | **POPs** |  |
| **2** | Le quantità di sostanze POPs identificate nei rifiuti di partenza, che daranno origine all’EOW, sono inferiori ai limiti previsti dall’allegato IV? | art 7 (4) a)  Se sono inferiori al limite possono essere recuperati o smaltiti in conformità della legislazione europea  Se non sono inferiori ai limiti previsti dall’allegato IV, il **RIFIUTO**, dovrà essere smaltito e/o recuperato **SOLO** secondo le indicazioni dell’allegato V parte 1 o parte 2 | **POPs** |  |
| **3** | Nel EOW finale (sostanze, miscela o articolo) sono presenti delle tracce? | art. 3, art 4 b). All.I-II.  Se sono presenti delle tracce devono essere conformi a quanto indicato nell’allegato I e II. Sono previste delle deroghe e dei limiti. | **POPs** |  |
| **ADEMPIIMENTI REACH .CLP per prodotto da ’EOW** | | | | |
| **IDENTITA’** | | | | |
| **1** | Individuare se il materiale recuperato è una sostanza, una miscela o un articolo | *art. 3(1), art.3(2) art. 3 (3) REACH, art.2(7), art. 2(8) CLP*  Verificare se si è in presenza di sostanza, miscela, articolo e se sostanza, definirne la tipologia:   * monocomponente * multicomponente * UVCB   Orientamenti all’identificazione e alla denominazione delle sostanze in ambito REACH e CLP (LG ECHA maggio 2017 Versione2.1)  Guida ai rifiuti e alle sostanze recuperate (LG ECHA, maggio 2010) | **REACH-CLP** |  |
| **REGISTRAZIONE – VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA CHIMICA** | | | | |
| 2 | Registrazione | Art. 6 (1)  Guida ai rifiuti e alle sostanze recuperate (LG ECHA, maggio 2010) | **REACH** |  |
| 3 | Esenzione dalla registrazione motivazione | Art. 2 (7) (a) All. IV  Art. 2 (7) (b) All. V  Art. 2 (7) (d)  La documentazione (disponibile in azienda) a supporto deve darne l’evidenza oggettiva | **REACH** |  |
| 4 | Valutazione della sicurezza chimica (CSA/CSR) | Art. 14 | **REACH** |  |
| 5 | Valutazione PBT o vPvB | All. XIII | **REACH** |  |
| **CLASSIFICAZIONE ETICHETTATURA ED IMBALLAGGIO** | | | | |
| 6 | Classificazione CLP | All. I parte 2 – 5, all. VI | **CLP** |  |
| 7 | Etichettatura | Artt.23,29,30,31,33 | **CLP** |  |
| 8 | Imballaggio | Art 35 | **CLP** |  |
| **SCHEDE DATI DI SICUREZZA** | | | | |
| **Obbligo di fornire una SDS secondo il REACH** | | | | |
| 9 | a) se una sostanza o una miscela risponde ai criteri di classificazione come pericolosa secondo il CLP | Art. 31 a) | **REACH** |  |
| 10 | b) quando una sostanza è persistente, bioaccumulabile e tossica (PBT), ovvero molto persistente e molto bioaccumulabile  (vPvB) in base ai criteri di cui all’allegato XIII del REACH; | Art.31 b) | **REACH** |  |
| 11 | c) quando una sostanza è inclusa nell'elenco stabilito a norma dell'articolo 59, par. 1 (candidate list) per ragioni diverse da  quelle di cui alle lettere a) e b). | Art. 31 c) | **REACH** |  |
| **Obbligo di fornire una SDS *su richiesta* secondo l’All. II Regolamento REACH** | | | | |
| il fornitore trasmette al destinatario, a richiesta, una SDS di una miscela non pericolosa secondo il CLP, ma che contiene: | | | | |
| 12 | a) in una concentrazione individuale ≥ 1% in peso per le miscele non gassose e in una concentrazione individuale ≥ 0,2 % in volume per le miscele gassose, almeno una sostanza che presenta rischi per la salute umana o l'ambiente; oppure | Art. 31 (3) | **REACH** |  |
| 13 | b) in una concentrazione individuale ≥ 0,1% in peso per le miscele non gassose, almeno una sostanza che è  cancerogena di categoria 2 o tossica per la riproduzione di categoria 1A, 1B e 2, sensibilizzante della pelle di categoria 1, sensibilizzante delle vie respiratorie di categoria 1 oppure ha effetti sull'allattamento o attraverso  l'allattamento è persistente, bioaccumulabile e tossica (PBT) molto persistente e molto bioaccumulabile (vPvB); | Art. 31 (3) | **REACH** |  |
| 14 | c) una sostanza per la quale la normativa comunitaria fissa limiti di esposizione sul luogo di lavoro. | Art. 31 (3) | **REACH** |  |
| **Obbligo di fornire una *SDS su richiesta* secondo il Regolamenti CLP** | | | | |
| Miscele non destinate alla “vendita al pubblico”, si prescrive che sia apposta obbligatoriamente sull’etichetta la frase EUH210 "Scheda Dati di Sicurezza disponibile su richiesta" per le miscele non classificate come pericolose, ma che contengono: | | | | |
| 15 | a) ≥ 0,1 % di sostanze classificate come sensibilizzanti della pelle di categoria 1, 1B, sensibilizzanti delle vie respiratorie di categoria 1, 1B, o cancerogene di categoria 2 | All. II 2.10 | **CLP** |  |
| 16 | b) ≥ 0,01 % di sostanze classificate come sensibilizzanti della pelle di categoria 1A, sensibilizzanti delle vie  respiratorie di categoria 1A, | All. II 2.10 | **CLP** |  |
| 17 | c) ≥ un decimo del limite di concentrazione specifico per una sostanza classificata come sensibilizzante della pelle o delle vie respiratorie con limite di concentrazione specifico < 0,1 %, | All. II 2.10 | **CLP** |  |
| 18 | d) ≥ 0,1 % per le sostanze classificate come tossiche per la riproduzione (categorie 1A, 1B o 2) o per gli effetti  sull’allattamento o attraverso l’allattamento | All. II 2.10 | **CLP** |  |
| 19 | e) almeno una sostanza in una concentrazione individuale ≥ 1 % in peso per le miscele non gassose e ≥ 0,2 % in volume per le miscele gassose:  - classificata per altri pericoli per la salute o per l'ambiente; o  - per la quale valgono limiti comunitari di esposizione nei luoghi di lavoro | All. II 2.10 | **CLP** |  |
| **VERIFICA DELLE SOSTANZE SVHC- RESTRIZIONI – AUTORIZZAZIONI - NOTIFICHE** | | | | |
| 20 | Sono presenti Sostanze SVHC≥0,1% ? | Art. 59 (10)  <https://echa.europa.eu/it/candidate-list-table> | **REACH** |  |
| 21 | Sostanze incluse nell’allegato XIV (Autorizzazione) | Art.58  <https://echa.europa.eu/it/authorisation-list> | **REACH** |  |
| 22 | Sostanze incluse nell’allegato XVII (Restrizioni) | Art.67  <https://echa.europa.eu/it/substances-restricted-under-reach> | **REACH** |  |
| 23 | Notifica delle sostanze SVHC presenti nell’articolo | Art. 7 (2)  <https://echa.europa.eu/it/regulations/reach/candidate-list-substances-in-articles/notification-of-substances-in-articles> | **REACH** |  |
| **NOTIFICHE ALL’ECHA E ISS** | | | | |
| 24 | Notifica al database C&L della classificazione | Art.39,40 | **CLP** |  |
| 25 | Notifica al database di ISS Archivio preparati pericolosi | Art.45  D.lgs 65/2003  <https://www.iss.it/archivio-preparati-pericolosi> | **CLP** |  |
| 26 | Notifica al database EU  Centro Antiveleni  PCN (Poison Center Notification) | <https://poisoncentres.echa.europa.eu/it/echa-submission-portal/> | **CLP** |  |
| 27 | UFI (Unique Formula Identifier) | All. VIII  <https://poisoncentres.echa.europa.eu/it/ufi-generator> | **CLP** |  |
| **OBBLIGO DELLA CONSERVAZIONE DELLE INFORMAZIONI** | | | | |
| 28 | Obbligo di conservare le informazioni e richieste di informazioni | Art.36  Obbligatorio la conservazione delle informazioni di verifica degli adempimenti REACH per almeno 10 anni dalla produzione dell’ultima fornitura | **REACH** |  |
| 29 | Obbligo di conservare le informazioni e richieste di informazioni | Art.49  Obbligatorio la conservazione delle informazioni di verifica degli adempimenti CLP per almeno 10 anni dalla produzione dell’ultima fornitura | **CLP** |  |
| **NOTIFICA PREVISTA DALLA DIRETTIVA RIFIUTI ( WFD)** | | | | |
| 30 | Database SCIP | Direttiva 851/2018 art. 9(1) e 9(2) Dal 5 gennaio 2021 <https://echa.europa.eu/it/scip-database> | **WFD** |  |