

Najczęściej zadawane pytania

Jakie są moje obowiązki jako klienta Brenntag?

Jako klient firmy Brenntag są Państwo uważani za dalszego użytkownika i jako taki powinni Państwo przestrzegać zaleceń dotyczących kontroli ryzyka i warunków operacyjnych otrzymanych w rozszerzonej karcie charakterystyki. Jeżeli dotyczy, należy przekazać te dokumenty podmiotom stanowiącym dalsze ogniwa łańcucha dostaw. Jeżeli jako dalszy użytkownik produkują Państwo preparaty (są Państwo formulatorem), należy upewnić się, że extSDS tego preparatu zawiera wszystkie istotne informacje uzyskane od dostawców poszczególnych składników. Uwaga: Był to obowiązek dalszych użytkowników również w ramach poprzednich przepisów. Nowym elementem w ramach REACH jest otrzymanie i przekazanie informacji w zakresie środków zarządzania ryzykiem odnoszących się do narażenia ludzi lub środowiska.

Dla jakich substancji otrzymam scenariusze narażenia?

Scenariusze narażenia są obowiązkowe, gdy substancja jest sklasyfikowana jako niebezpieczna i produkowana/importowana w ilości większej niż 10 ton rocznie, lub jest substancją PBT (trwała, wykazująca zdolność do bioakumulacji i toksyczna) lub vPvB (bardzo trwała i wykazująca bardzo dużą zdolność do bioakumulacji). W zależności od terminu rejestracji będą one dostarczane w ciągu kilku miesięcy po odpowiednim terminie rejestracji. Jeżeli substancja jest zwolniona z obowiązku rejestracji, nie jest sklasyfikowana jako niebezpieczna lub jest wytwarzana w ilości poniżej 10 ton rocznie, to scenariusze narażenia nie będą tworzone.

Co to jest scenariusz narażenia?

Dokonując oceny bezpieczeństwa chemicznego substancji, rejestrujący może wnioskować, że substancja jest niebezpieczna i w tym przypadku, dodatkowa ocena narażenia i charakterystyka ryzyka muszą być wykonane. Scenariusz narażenia jest wynikiem oceny bezpieczeństwa chemicznego i opisuje w jakich warunkach substancja chemiczna może być bezpiecznie wytwarzana i używana pod względem wpływu na środowisko, miejsce pracy i konsumentów w trakcie cyklu życia substancji. Scenariusze narażenia odnoszą się do wszystkich zastosowań zidentyfikowanych.

Czy moje zastosowania będą ujęte w dokumentacji rejestracyjnej?

Informacje na temat zastosowań, które otrzymaliśmy od naszych klientów zostały przekazane naszym dostawcom zgodnie z art 37 Reach. Spodziewamy się, że większość typowych zastosowań zidentyfikowanych poprzez różne stowarzyszenia branżowe będzie uwzględniona w dokumentacji rejestracyjnej. Jako dystrybutor Brenntag nie będzie rejestrować żadnych substancji i nie jest w stanie oświadczyć, które zastosowania zostaną lub nie zostaną uwzględnione w odpowiednich dokumentacjach przez naszych dostawców. Zarejestrowane zastosowania oraz warunki stosowania zostaną przekazane za pośrednictwem scenariuszy narażenia. Dalsi użytkownicy powinni sprawdzić czy ich zastosowania oraz warunki stosowania odnoszące się do substancji znajdują się w scenariuszach narażenia wkrótce po ich otrzymaniu.

Co zrobić, jeśli moje zastosowanie nie jest ujęte w dokumentacji rejestracyjnej?

Jeśli którekolwiek z zastosowań / warunków stosowania wydaje się być nie uwzględnione w extSDS mają Państwo 12 miesięcy, aby brakujące zastosowania uczynić zgodnymi z Reach. Zgodnie z art 39-1 mogą Państwo kontynuować takie wykorzystanie / warunki użytkowania w okresie 12 miesięcy, który rozpoczyna się od daty otrzymania numeru rejestracji przekazanego przez extSDS.

Jakie mam możliwości, jeśli mój zastosowanie nie jest objęte scenariuszem narażenia?

W ciągu 12 miesięcy od otrzymania extSDS mogą Państwo wybrać spośród kilku opcji, aby uczynić swoje działania zgodnymi z REACH:

- dokonać zmiany warunków użytkowania
- skontaktować się z dostawcą i poinformować go o brakującym zastosowaniu / warunkach użytkowania
- wybrać innego dostawcę, którego rejestracja obejmuje brakujące zastosowania / warunki użytkowania
- specjalne zastosowania / warunki użytkowania, dla których nie można znaleźć rejestrującego muszą zostać ocenione i zgłoszone do ECHA samodzielnie przez dalszego użytkownika (art. 37-4, 38-1 i 39-2)

Czy mogę nadal używać substancji, które nie są zarejestrowane a zostały dostarczone przed upływem terminu rejestracji?

Wstępnie zarejestrowane substancje, które zostały wyprodukowane lub importowane i wprowadzone do obrotu przed odpowiednim terminem rejestracji mogą być nadal używane po tej dacie przez dalszych użytkowników, dystrybutorów, nawet jeśli producent nie dokonał rejestracji. Jakikolwiek podmiot w łańcuchu dostaw, który nie posiada obowiązku rejestracji, może kontynuować stosowanie substancji, które zostały mu dostarczone przed upływem terminu rejestracji.