



DIPARTIMENTO PER LA SALUTE E IL WELFARE (Art. 14 L.R. 77/99):

SERVIZIO: DELLA PREVENZIONE E TUTELA SANITARIA

UFFICIO: PREVENZIONE E SICUREZZA AMBIENTI DI VITA E DI LAVORO

GIUNTA REGIONALE

L' Estensore
Dott.ssa Luigia Benedetto
(firma)

Il Responsabile dell'Ufficio
Dott.ssa Luigia Benedetto
(firma)

Il Dirigente del Servizio
Dott. ssa Stefania Melena
(firma)

Seduta del **31 MAG. 2017** Deliberazione N. **283**
L'anno il giorno del mese di **31 MAG. 2017**

negli uffici della Regione Abruzzo, si è riunita la Giunta Regionale presieduta dal Sig. Presidente **Giovanni LOLLI**
con l'intervento dei componenti:

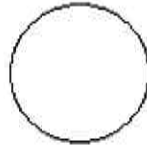
Il Direttore Regionale
Dott. Angelo Muraglia
(firma)

Il Componente la Giunta regionale
Dott. Silvio Paolucci
(firma)

	P	A
1. LOLLI Giovanni	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. DI MATTEO Donato	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. GEROSOLIMO Andrea	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
4. PAOLUCCI Silvio	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5. PEPE Dino	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
6. SCLOCCO Marinella	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Approvato e sottoscritto:

Il Segretario della Giunta
F.to Avv. Daniela Valenza
(firma)



Il Presidente della Giunta
F.to Giovanni Lolli
(firma)

Svolge le funzioni di Segretario **Daniela Valenza**

OGGETTO

Recepimento Piano nazionale dei controlli sulla applicazione del regolamento REACH – anno 2017 – Indicazioni alle ASL sui controlli da effettuarsi sul territorio nell'anno 2017.

Copia conforme all'originale per uso amministrativo

LA GIUNTA REGIONALE

L'Aquila, li **5 GIU. 2017**



Il Dirigente del Servizio Affari della Giunta
(firma)

VISTO l'art. 117, comma 3, della Costituzione che annovera la "tutela della salute" tra le materie di potestà legislativa concorrente;

VISTO il Regolamento (CE) n. 1907/2006 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 18 Dicembre 2006 concernente la registrazione, la valutazione, l'autorizzazione e la restrizione delle sostanze chimiche (REACH), che istituisce un'agenzia per le sostanze chimiche, che modifica la direttiva 1999/45/CE e che abroga il regolamento (CEE) n. 793/93 del Consiglio e il regolamento (CE) n. 1488/94 della Commissione, nonché la direttiva 76/769/CEE del Consiglio e le direttive della Commissione 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CE e 2000 /21/CE;

VISTO il regolamento (CE) n. 1272/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 16 Dicembre 2008, relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio delle sostanze e delle miscele che modifica e abroga le direttive 67/548/CE e che reca modifica al regolamento (CE) n. 1907/2006;

RICHIAMATA la D.G.R. n. 242 del 22/03/2010 con la quale si è recepito l'accordo tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano concernente il sistema di controlli ufficiali e relative linee di indirizzo per l'attuazione del regolamento CE n. 1907/06 del Parlamento europeo e del Consiglio concernente la registrazione, la valutazione, l'autorizzazione e la restrizione delle sostanze chimiche (REACH) rep. n. 181 del 29/10/2009, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 285 del 07/12/2009;

RICHIAMATA la D.G.R. n. 476 del 14/06/2010 punto 6) nella quale si è dato atto che il piano regionale dei controlli sul REACH sarà elaborato in conformità al Piano nazionale delle attività di controllo;

RICHIAMATE le D.G.R. n. 675 del 10/10/2011, D.G.R. n. 542 del 29/08/2012, D.G.R. n. 317 del 29/04/2013, D.G.R. n. 320 del 5/05/2014, D.G.R. n. 261 del 11/04/2015 e D.G.R. n. 245 del 19/04/2016 con le quali sono stati recepiti i piani nazionali dei controlli anno 2011, anno 2012, anno 2013, anno 2014, anno 2015 e anno 2016 e approvati i rispettivi piani regionali 2011, 2012, 2013, 2014, 2015 e 2016 in ordine all'applicazione del regolamento REACH;

VISTO il Piano nazionale delle attività di controllo sui prodotti chimici relativo all'anno 2017 trasmesso dal Ministero della Salute – Direzione Generale della Prevenzione sanitaria con nota prot. n. 0010162 – 30/03/2017 -DGPRES-MDS- P, acquisito al protocollo del Dipartimento per la Salute e il Welfare n. RA/0121728/17 del 8/05/2017, parte integrante e sostanziale della presente deliberazione (allegato 1);

RITENUTO di dover procedere al recepimento del Piano nazionale delle attività di controllo sui prodotti chimici anno 2017 e di fornire alle ASL della Regione Abruzzo indicazioni operative sui controlli da realizzare per l'anno 2017, secondo quanto stabilito in seno al Comitato di Coordinamento regionale interdirezionale in materia di REACH;

RICHIAMATO il punto 4 del Piano nazionale delle Attività di controllo sui prodotti chimici anno 2017, nel quale è prevista la possibilità da parte delle Regioni, di avvalersi nell'esercizio dell'attività di vigilanza, dell'ausilio del gruppo ispettivo nazionale;

RILEVATO che la presente proposta non comporta onere finanziario a carico del bilancio regionale;

VISTO l'art. 4 del decreto legislativo n. 281 del 28/08/1997;

VISTA la L.R. n.77/1999 e s.m.d.;

DATO ATTO CHE:

- il Dirigente del Servizio della Prevenzione e Tutela Sanitaria competente nelle materie trattate nel presente provvedimento, ha espresso il proprio parere favorevole in ordine alla regolarità tecnico amministrativa dello stesso, apponendovi la propria firma in calce;
- il Direttore del Dipartimento per la Salute e il Welfare, apponendo la sua firma sul presente provvedimento, sulla base del parere favorevole di cui al precedente punto 1, attesta che lo stesso è conforme agli indirizzi, funzioni ed obiettivi assegnati al Dipartimento medesimo;

A VOTI UNANIMI, espressi nelle forme di legge

DELIBERA

*Per le motivazioni specificate in premessa,
Che qui si intendono integralmente trascritte e approvate*

- 1) Di prendere atto e recepire il Piano nazionale delle attività di controllo sui prodotti chimici – anno 2017, così come trasmesso dal Ministero della Salute – Direzione Generale della Prevenzione sanitaria con nota prot. n. 0010162 – 30/03/2017 -DGPRES-MDS- P che si allega quale parte integrante e sostanziale della presente deliberazione (allegato 1);
- 2) Di dare mandato alle AUSL della Regione Abruzzo di realizzare le azioni previste dal Piano nazionale dei controlli anno 2017, come di seguito:

Provincia	Campionamenti o fatali	Campionamento nicel	REF 5	Fitosanitari	TOT
L' Aquila (ASL 201)	1	2			3
Chieti (ASL 202)		1	1 –Cluster 3		2
Pescara (ASL 203)			1-Cluster 2	1	2
Teramo (ASL 204)	1		1-Cluster 2	1	3

- 3) Di dare atto che il presente atto non comporta onere finanziario a carico del bilancio regionale;
- 4) Di trasmettere copia del presente atto, per opportuna conoscenza e per gli adempimenti di competenza, alle Direzioni Generali delle ASL del territorio e ai Responsabili dei Dipartimenti di Prevenzione delle ASL;
- 5) Di pubblicare la presente deliberazione sul Bollettino Ufficiale della Regione Abruzzo.



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DELLA PREVENZIONE SANITARIA

Ufficio IV Ex DGPREI - Qualità degli ambienti di vita

Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

Registro – classif: I.5.h.c/2011/7

Allegati: 2

08 MAG. 2017

REGIONE ABRUZZO

Dipartimento per la Salute e il Welfare

Prot. RA

012129814



La presente copia è conforme all'originale
e si compone di fogli 12 e di 14
fasciate ciascuna vidimata da apposito
timbro recante la dicitura «Regione Abruzzo
Dipartimento per la Salute e il Welfare»

*Spazio riservato per l'impossibilità
dell'adempimento*

ALLEGATO come parte integrante alla del-
berazione n. **283** del **31 MAG 2017**

IL SEGRETARIO DELLA GIUNTA
(Avv. Daniela Valenza)

ALLE AUTORITÀ PER I CONTROLLI REACH
DELLE REGIONI E PROVINCE AUTONOME
indirizzi in Allegato 2

E P.C.

COORDINAMENTO INTERREGIONALE DELLA
PREVENZIONE

C.A. DOTT. GIULIANO TAGLIAVENTO
giuliano.tagliavento@regione.marche.it

LABORATORIO NAZIONALE DI RIFERIMENTO
CENTRO NAZIONALE DELLE SOSTANZE
CHIMICHE, PRODOTTI COSMETICI E
PROTEZIONE DEL CONSUMATORE
C.A. DOTT. SSA ROSA DRAISCI
rosa.draischi@sanita.it

OGGETTO: Piano Nazionale delle attività di controllo sui prodotti chimici - Anno 2017

Si trasmette l'allegato Piano nazionale delle attività di controllo relativo all'anno 2017, concernente l'applicazione del regolamento (CE) n. 1907/2006 del Parlamento Europeo e del Consiglio, del 18 dicembre 2006, concernente la registrazione, la valutazione, l'autorizzazione e la restrizione delle sostanze chimiche (REACH), nel rispetto della normativa vigente sulla classificazione, etichettatura ed imballaggio delle sostanze e delle miscele.

Il piano in oggetto è stato predisposto in considerazione delle indicazioni fornite dal Forum per lo scambio di informazioni sull'*enforcement* dell'ECHA (Agenzia europea delle sostanze chimiche), delle segnalazioni RAPEX (sistema comunitario di allerta rapida sui prodotti di consumo non alimentari) registrati per gli anni 2015 e 2016, nonché delle esperienze maturate sui controlli ufficiali condotti negli anni precedenti (Piani nazionali delle attività di controllo anni 2011-2016).

Inoltre, nel contesto dell'Accordo tra lo Stato, le Regioni e le PA riguardante il protocollo tecnico nazionale per la rete dei laboratori e le attività di campionamento ed analisi di sostanze, miscele e articoli (Rep. Atti n.88/CSR del 7 maggio 2015) prosegue la programmazione dei controlli analitici sui prodotti chimici relativamente alla verifica della conformità con gli obblighi di restrizione, notifica delle sostanze altamente preoccupanti (SVHC) contenute in articoli, classificazione di pericolo di sostanze e miscele e verifica della correttezza delle SDS, come da Allegato 1 al presente piano, che riporta per ciascuna ricerca sostanza/matrice, il riferimento normativo e, ove rilevanti, i metodi di prova, le tecniche analitiche, le caratteristiche di performance del metodo e i referenti dei laboratori ufficiali per i controlli, nonché indicazione del laboratorio che effettua le revisioni di analisi, ove previsto e richiesto nel caso di campioni risultati non conformi a seguito di controllo ufficiale.

Ai sensi dell'Accordo Stato regioni e Province Autonome del 29 Ottobre 2009 paragrafo 6.1 (Rep. Atti 181/CSR), il Comitato tecnico di coordinamento di cui all'articolo 7 del DM 22 novembre 2007 (GU n. 12 del 15.1.2008), ricostituito con decreto 5 dicembre 2012, sentito il Gruppo tecnico di esperti delle Regioni e Province Autonome, ha proposto il suddetto piano nazionale all'Autorità Competente REACH che lo ha adottato.



IL DIRETTORE GENERALE

(Dott. Raniero Guerra)

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Guerra".

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO IV
(Dott. Giancarlo Marano)

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Marano".

Il Dirigente Referente
(Dott. Mariano Alessi)

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Alessi".

ALLEGATO 2

ELECO DESTINATARI:

tutela.salute@pec.regione.abruzzo.it

sanita@cert.regione.basilicata.it

settore3tuteladellasalute@pec.regione.calabria.it

capogabinettopresidenza@pec.regione.calabria.it

agc20.1@pec.regione.campania.it

dgsan@postacert.regione.emilia-romagna.it

sanita.pol.soc@certregione.fvg.it

protocollo-sociale@regione.lazio.legalmail.it

protocollo@pec.regione.liguria.it

sanita@pec.regione.lombardia.it

regione.marche.protocollogiunta@emarche.it

regionemolise@pec.regione.molise.it

gesundheitswesen.sanita@pec.prov.bz.it

dip.politichesanitarie@pec.provincia.tn.it

sanita@cert.regione.piemonte.it

patp.regione.puglia@pec.rupar.puglia.it

san.dgsan@pec.regione.sardegna.it

assessorato.salute@certmail.regione.sicilia.it

regionetoscana@postacert.toscana.it

direzionesanita.regione@postacert.umbria.it

sanita_politichesociali@pec.regione.vda.it

protocollo.generale@pec.regione.veneto.it

protocollo.centrale@pec.iss.it





Ministero della Salute

Piano nazionale delle attività di controllo sui prodotti chimici Anno 2017



29 marzo 2017



**PIANO NAZIONALE DELLE ATTIVITÀ DI CONTROLLO SULL'APPLICAZIONE DEI
REGOLAMENTI (CE) N. 1907/2006 (REACH) E (CE) N. 1272/2008 (CLP)
ANNO 2017**

Il presente Piano è stato predisposto con la collaborazione del Gruppo Tecnico Interregionale REACH – CLP, con il Centro Nazionale delle Sostanze Chimiche, Prodotti Cosmetici e Protezione del Consumatore dell'Istituto Superiore di Sanità e la Rete dei laboratori di controllo in attuazione all'Accordo Stato-Regioni del 7 maggio 2015 (Rep. Atti n. 88/CSR).

**1. ATTIVITÀ DI CONTROLLO ESEGUITA MEDIANTE METODOLOGIE
PROGETTI REACH-EN-FORCE E PROGETTI PILOTA ADOTTATI DAL
FORUM DELL'ECHA**

1.1 - Metodi di individuazione delle imprese

1.1.1 - Target group

Imprese appartenenti alla filiera di approvvigionamento di:

- sostanze chimiche in quanto tali o presenti in miscele o articoli in settori di particolare rilievo, sia in termini quantitativi che di rilevanza tossicologica, nella produzione territoriale (es. prodotti detergenti, prodotti cosmetici non allo stadio di prodotti finiti, prodotti fitosanitari e biocidi);
- sostanze in quanto tali o presenti in miscele o articoli, di cui alla candidate list¹, di cui agli allegati XIV e XVII del regolamento REACH (es. prodotti per l'edilizia, prodotti tessili, prodotti plastificanti, prodotti coloranti)

1.1.2 - Criteri di priorità nella selezione delle imprese

- imprese soggette agli obblighi di cui al D. Lgs 105/2015 relativo agli incidenti rilevanti;
- imprese in possesso di autorizzazione integrata ambientale di cui all'articolo 29 del D. Lgs. 152/06;
- imprese con evidenze formali e oggettive, che depongono per una non corretta valutazione e gestione delle sostanze chimiche in ambienti di vita e di lavoro;
- imprese individuate dalla Autorità Competente nazionale (di seguito «AC nazionale») secondo le informazioni fornite dall'ECHA;
- imprese individuate dalla AC nazionale tramite consultazione dell'Archivio Preparati Pericolosi dell'ISS.

1.1.3 - Fonti utilizzabili per l'individuazione delle imprese da sottoporre a controllo

- portale PD NEA;
- data base Regionali, ASL e Agenzie Regionali/Provinciali per la Protezione Ambientale;
- registro imprese delle Camere di Commercio;
- indicazioni provenienti dai Centri antiveleni (CAV);
- flussi informativi INAIL – Regioni;
- elenco imprese trasmesse dall'AC nazionale;

¹ Elenco delle sostanze estremamente preoccupanti (SVHC) candidate all'autorizzazione disponibile al link <https://echa.europa.eu/candidate-list-table>



- elenco imprese fornite dall'Agenzia delle Dogane e dei Monopoli.

1.2 - Tipologia di sostanze verso cui orientare il controllo

- sostanze in quanto tali o contenute in miscele o articoli classificate come cancerogene, mutagene, reprotossiche, sensibilizzanti o identificate ai sensi dell'articolo 59 del regolamento REACH (SVHC e allegato XIV), o individuate nell'ambito delle restrizioni di cui all'allegato XVII del regolamento REACH;
- sostanze potenzialmente presenti in articoli destinati al consumatore finale, con particolare attenzione alle categorie più sensibili quali ad esempio lattanti, bambini, adolescenti, donne in gravidanza e/o destinati ad essere utilizzati da un elevato numero di persone;
- sostanze potenzialmente presenti in processi industriali largamente diffusi nel territorio.

1.3 - Obiettivi del controllo

Facendo riferimento alle metodologie proposte nei progetti REF e progetti pilota adottati dal Forum dell'ECHA, i controlli in materia di REACH e CLP consisteranno in:

- verifica della conformità con gli obblighi di autorizzazione;
- verifica degli obblighi di restrizione;
- verifica degli obblighi di pre-registrazione e registrazione delle sostanze in quanto tali o in quanto contenute in miscele (Titolo II Regolamento REACH);
- verifica degli obblighi di notifica delle sostanze contenute in articoli (Titolo II Regolamento REACH);
- verifica della comunicazione all'interno della catena di approvvigionamento (Titolo IV Regolamento REACH);
- verifica della conformità delle (e)SDS (Allegato II al Regolamento REACH, come modificato dal Regolamento (UE) 2015/830);
- verifica dell'obbligo di redigere la relazione sulla sicurezza chimica e dell'obbligo di applicare e raccomandare misure di gestione dei rischi (Titolo II e Titolo V Regolamento REACH);
- verifica degli obblighi generali di classificazione, etichettatura e imballaggio delle sostanze e delle miscele (Regolamento CLP);
- verifica degli obblighi di notifica della classificazione all'ECHA (articolo 40 Regolamento CLP);
- verifica della conformità con gli obblighi di conservazione delle informazioni (articolo 36 Regolamento REACH e articolo 49 Regolamento CLP);
- verifica degli obblighi di pubblicità (articolo 48 Regolamento CLP).

1.4 – Modalità di rendicontazione dei controlli

Entro il 30 Settembre 2017, il rapporto delle attività di controllo per il progetto pilota sulle vendite on-line, condotte nel rispetto dei criteri definiti dal Forum dell'ECHA, è redatto dall'AC nazionale, in collaborazione con le amministrazioni centrali, le Regioni e PA che partecipano al medesimo progetto, secondo il formato elettronico prodotto dal Forum dell'ECHA.

Entro e non oltre il 31 gennaio 2018 le Regioni e PA trasmettono all'AC nazionale il rapporto delle attività di controllo condotte nel rispetto dei criteri definiti dal Forum dell'ECHA per il progetto REF-5.

Entro e non oltre il 31 marzo 2018 le Regioni e PA trasmettono all'AC nazionale il rapporto delle attività di controllo condotte nel rispetto dei criteri definiti dal Forum dell'ECHA per il progetto

pilota sul controllo delle sostanze negli articoli, redatti nel formato elettronico prodotto dal Forum dell'ECHA.

Entro il 31 marzo 2018 le Regioni e le PA trasmettono all'AC nazionale le risultanze delle attività di controllo di cui al presente Piano ed effettuate entro il 31 dicembre 2017 redatte secondo il format tecnico predisposto dalla medesima AC nazionale. Quanto indicato è riportato sinteticamente in Tabella 1.

2. ATTIVITA' DI CONTROLLO ANALITICO

2.1 - Metodi di individuazione delle imprese



2.1.1 - Target group

- Imprese appartenenti alla filiera di approvvigionamento per i settori riportati nella Tabella 2, limitatamente alle restrizioni di cui all'allegato XVII del regolamento REACH;
- Imprese che fabbricano e/o importano sostanze soggette ad autorizzazione di cui all'allegato XIV del regolamento REACH;
- Imprese che producono, importano o distribuiscono articoli appartenenti ai settori riportati nella Tabella 3.

2.1.2 - Criteri di priorità nella selezione delle imprese

- Imprese soggette agli obblighi di cui al D. Lgs 105/2015 relativo agli incidenti rilevanti;
- Imprese in possesso di autorizzazione integrata ambientale di cui all'articolo 29 del D.Lgs 152/06;
- Imprese di rilevanza in rapporto al contesto territoriale;
- Imprese individuate dalla AC nazionale secondo le informazioni fornite dall'ECHA;
- Imprese individuate dalla AC nazionale tramite consultazione dell'Archivio Preparati Pericolosi dell'ISS.

2.1.3 - Fonti utilizzabili per l'individuazione delle imprese da sottoporre a controllo

- portale PD NEA;
- data base ASL e Agenzie Regionali/Provinciali per la Protezione Ambientale;
- registro imprese delle Camere di Commercio;
- indicazioni provenienti dai Centri antiveleni (CAV);
- flussi informativi INAIL – Regioni;
- elenco imprese trasmesse dall'AC nazionale;
- elenco imprese fornite dalla Agenzia delle Dogane e dei Monopoli.

2.2 - Tipologia di sostanze verso cui orientare il controllo

- Sostanze chimiche in quanto tali o contenute in miscele o in articoli soggette a restrizioni - di cui all'allegato XVII del regolamento REACH riportate nella Tabella 2;
- Sostanze chimiche soggette ad autorizzazione di cui all'allegato XIV del regolamento REACH con data di scadenza negli anni 2014, 2015 e 2016.
- Sostanze chimiche in quanto tali o contenute in miscele o in articoli identificate come sostanze candidate all'eventuale inclusione in allegato XIV del regolamento REACH, ai sensi dell'articolo 59 del medesimo regolamento REACH (SVHC) riportate nella Tabella 3;



- Sostanze chimiche in quanto tali o contenute in miscele o in articoli scelte in base alla pericolosità per la salute e l'ambiente (es CMR, sensibilizzanti respiratori, pericolose per l'ambiente, PBT/vPvB) e ai quantitativi.

2.3 - Obiettivi del controllo

- Verifica della conformità con gli obblighi di notifica e comunicazione per sostanze SVHC contenute in articoli, autorizzazione e restrizione (Titoli II, IV, VII e VIII Regolamento REACH).

2.4 - Modalità rendicontazione dei controlli analitici

Entro e non oltre il 31 gennaio 2018 le Regioni e PA trasmettono all'AC nazionale il rapporto delle attività di controllo condotte nel rispetto dei criteri definiti dal Forum dell'ECHA per il progetto pilota sostanze negli articoli, redatto nel formato elettronico prodotto dal Forum dell'ECHA.

Entro il 31 marzo 2018 le Regioni e le PA trasmettono all'AC nazionale le risultanze delle attività di controllo analitico di cui al presente Piano ed effettuate entro il 31 dicembre 2017 redatte secondo il format tecnico predisposto dalla medesima AC nazionale.

Quanto indicato è riportato sinteticamente nella Tabella 1, "Schema rendicontazione dei controlli".

3. ATTIVITÀ DI INDAGINE

Le Autorità per i controlli REACH delle Regioni e PA di cui al paragrafo 3.3 dell'Accordo Stato-Regioni del 29 ottobre 2009 (Rep. Atti n. 181/CSR), d'intesa con l'Autorità per i controlli in materia di classificazione, etichettatura ed imballaggio delle sostanze e miscele, laddove diversa, danno riscontro per l'anno 2016 alle richieste eventualmente avanzate dall'AC nazionale, anche su segnalazione ECHA o di altri Stati membri, e/o da un'Autorità per i controlli afferente ad altra Regione/Provincia autonoma, nei limiti delle risorse umane e strumentali disponibili e compatibilmente con le attività di controllo già programmate.

4. QUANTIFICAZIONE NUMERICA DEI CONTROLLI

Le Autorità per i controlli REACH delle Regioni e PA di cui al paragrafo 3.3 dell'Accordo Stato-Regioni del 29 ottobre 2009 (Rep. Atti n. 181/CSR), d'intesa con l'Autorità per i controlli in materia di classificazione, etichettatura ed imballaggio delle sostanze e miscele, laddove diversa, programmano per l'anno 2017 numero e tipologia delle attività di controllo, sulla base delle specificità territoriali.

Le Regioni e le PA comunicano, entro il 31 marzo 2017, all'AC nazionale il numero e la tipologia dei controlli documentali e analitici programmati e se intendono procedere nella attività di vigilanza autonomamente con proprio personale formato o con l'ausilio del gruppo ispettivo della AC nazionale, come previsto dall'Accordo Stato-Regioni sopra citato.

A livello nazionale sono raggiunti, entro il 31 dicembre 2017, almeno gli obiettivi quantitativi minimi stabiliti dall'ECHA nell'ambito del progetto pilota sulle vendite on-line e del progetto pilota sul controllo delle sostanze negli articoli.

E' auspicabile che ogni Regione e PA migliori o mantenga il livello quantitativo di controlli effettuati nell'anno precedente, tenendo presente che il numero minimo di controlli è pari a 5.

5. INDIRIZZI METODOLOGICI PER LA CONDUZIONE DELLE ATTIVITÀ DI CONTROLLO

- a. In presenza di un sistema informatizzato nelle imprese per l'associazione sostanza-status di (pre)-registrazione, si ritiene opportuno ricorrere a controlli a campione.
- b. Qualora si tratti di produzioni/importazioni multiple e complesse di sostanze e miscele, si predilige la valutazione a campione di sostanze o miscele classificate come CMR, sensibilizzanti respiratori, pericolose per l'ambiente e PBT/vPvB.
- c. La valutazione dei dati quantitativi di fabbricazione e importazione può tenere conto delle autodichiarazioni del rappresentante legale dell'impresa; in alternativa è possibile eseguire un controllo a campione sull'attendibilità del sistema di gestione riguardante la registrazione dei quantitativi fabbricati e/o importati.
- d. Le tecniche di controllo da utilizzare per l'esecuzione del controllo ufficiale sono quelle indicate al paragrafo 1.2 dell'Accordo Stato-Regioni del 29 ottobre 2009 (Rep. Atti n. 181/CSR); per le attività previste nel presente Piano si indica come tecnica preferenziale quella dell'ispezione che si avvale anche di esami documentali pre- e post- l'attività in campo.
- e. Le ispezioni sono condotte da personale corrispondente a quello indicato al paragrafo 5 dell'Accordo Stato-Regioni del 29 ottobre 2009 (Rep. Atti n. 181/CSR), formato negli specifici corsi istituzionali.
- f. Con l'obiettivo di condurre un esame documentale efficace e facilitare così la fase del controllo mediante ispezione, si considera opportuno integrare le informazioni raccolte ed elaborate tramite gli strumenti per l'individuazione delle imprese da sottoporre al controllo, con le risultanze del questionario pre-ispettivo predisposto dall'AC nazionale.
- g. Le attività di campionamento ed analisi di sostanze, miscele e articoli, di cui al presente Piano sono condotte in linea con quanto stabilito dall'Accordo Stato-Regioni del 7 maggio 2015 (Rep. Atti n. 88/CSR) riguardante il protocollo tecnico nazionale per la rete dei laboratori e le attività di campionamento ed analisi di sostanze, miscele e articoli e secondo le ulteriori indicazioni di cui all'allegato 1 del presente documento.

In fase di ispezione, si evidenzia l'utilità di una azione integrata tra Servizio Sanitario Regionale e Laboratori di controllo di cui all'Accordo Stato-Regioni del 7 maggio 2015 (Rep. Atti n. 88/CSR).

5. REPORT NAZIONALE DEI CONTROLLI

Entro il 30 giugno 2018 il Ministero della Salute, con la collaborazione delle Regioni e PA e dell'ISS/CHIM redige e diffonde il report nazionale delle attività di controllo sulla applicazione dei regolamenti REACH e CLP per l'anno 2017.





Tabella 1 - Schema rendicontazione dei controlli

Sezione	scadenza	modalità
Progetto pilota vendite on line	30.09.2017	Trasmissione alla AC nazionale (coordinatori nazionali) del relativo format (xml e pdf) predisposto dal Forum dell'ECHA.
Progetto REF-5	31.01.2018	
Progetto pilota sostanze negli articoli	31.03.2018	
PNC 2017 – rendicontazione comprensiva sia dei controlli documentali che analitici	31.03.2018	Trasmissione all'AC nazionale del format di rendicontazione predisposto dalla medesima Autorità.

Tabella 2: Schema individuazione target per il controllo delle restrizioni

Settore	NACE	Sostanza- Allegato REACH	voce XVII	Matrici/prodotti
Costruzioni	23.5; 23.6	Cr VI-47		Cemento
Gioielleria/bigiotteria	32.1	Cd-23 Ni-27 Pb-63		Articoli di gioielleria e bigiotteria e loro parti metalliche.
Plastiche, e gomma e articoli in plastica	20.1; 21.20; 22.2	Cd-23		Polimeri organici sintetici di cui alla voce 23.1.
Metallurgia	24	Cd-23		Leghe per brasatura
Tessile e pelli	13; 14 e 15	Coloranti azoici-43		Articoli tessili e in pelle.
Giocattoli	32.4	Ftalati-51 e 52 Coloranti azoici-43		Giocattoli, articoli di puericultura, articoli tessili e in pelle.
Colle, adesivi sintetici	20.52 e 20.3	Cloroformio-32 Toluene-48 Benzene-5		Colle, adesivi sintetici.
Vernici	20.3	Toluene-48		Vernici spray.
Fabbricazione di prodotti chimici	20	Triclorobenzene-49		Sostanze e miscele.
Metallurgia; fabbricazione di macchinari e autoveicoli	24; 28; 29	Amianto-6		Articoli.
Giocattoli	32.4	Dimetilfumarato-61		Giocattoli e parti di essi

Tabella 3: Schema individuazione target per il controllo delle sostanze negli articoli

Settore	NACE	Sostanza- SVHC	Matrici/prodotti
Fabbricazione di articoli in gomma e materie plastiche	22	Dibutilftalato (DBP) CAS 84-74-2	Articoli in PVC quali: mantelline e abbigliamento per la pioggia, borsette, guanti da sport (es. da portiere o da bici), tende per doccia, auricolari, sandali da spiaggia, articoli di puericultura (es. bavaglino con parti flessibili o decorazioni, materassini da cambio pannolino).
		Benzilbutilftalato (BBP) CAS 85-68-7	
		Ftalato di bis(2-etilossile e (DEHP) CAS 117-81-7	

Attività di controllo analitico 2017

Ai fini della realizzazione delle attività analitiche per i controlli previsti nel presente Piano, in merito alla verifica della conformità con gli obblighi di restrizione, notifica di sostanze SVHC contenute in articoli, classificazione di pericolo di sostanze e miscela e verifica della correttezza delle SDS, le tabelle A, B, C riportano per ciascuna ricerca sostanza/matrice, il riferimento normativo e, ove rilevanti, i metodi di prova, le tecniche analitiche, le relative caratteristiche di performance, i referenti dei laboratori.

In base all'Accordo del 7 maggio 2015 (Rep. Atti n. 88/CSR), paragrafo 2.10 *Laboratorio per le revisioni di analisi*, le comunicazioni devono essere inviate all'ISS e per conoscenza al **Centro nazionale delle sostanze chimiche, prodotti cosmetici e protezione del consumatore (CHIM)**, o ad altro laboratorio designato per l'analisi di revisione nello specifico caso, al fine di garantire la valutazione dei campioni risultati non conformi a seguito di controllo ufficiale.

Tabella A- Restrizioni

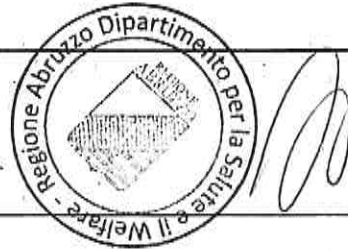
Prodotto /matrice	Sostanza	Voce All.XVII REACH	Metodo di riferimento di cui all'allegato XVII del REACH ²	Altro metodo ufficiale (europeo o nazionale) ³	Metodo normato ⁴	Altri metodi ⁵	Tecnica analitica	LOD	Laboratorio	Referenti	Analisi di revisione/ Analisi irripetibile	Laboratorio per analisi di revisione
Colle	Benzene	S. Divieto in miscele in conc. ≥0,1 % in peso				EPA 5021A.2014 + EPA 8260C.2006	GC/MS		ARPA Lazio	L. Arcangeli, C. Domini, C. Muscarella	Analisi di revisione	ISS/CSC Referente L. Palleschi C. Abenavoli
						EPA 5035A.2002 + EPA 8260C.2006	GC/MS	0,1 mg/kg	ARPA Veneto	G. Formenton		
						Metodo Interno	SPME-GC/MS		ARPA Liguria	S. Lottici		

² Metodo di riferimento ove riportato nell'allegato XVII del regolamento REACH

³ Altro metodo di prova riportato o richiamato in documenti normativi cogenti e/o pubblicato su Gazzetta Ufficiale Italiana (GU) o dell'Unione Europea (GUCE) o comunque richiamato o riportato in un documento emesso da una autorità quale Regione, Provincia, ecc.

⁴ Metodo normato: metodo emesso da organismi di normazione nazionali, europei o internazionali (ad es. UNI, CEI, CEN, ISO, ecc).

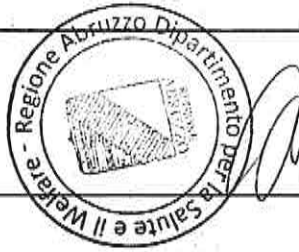
⁵ Metodo emesso da organizzazioni tecniche nazionali o internazionali (ad es. EPA, ecc) oppure metodo sviluppato da Laboratori/Centri di Riferimento Nazionali o Comunitari o da Centri di Referenza Nazionali accreditati oppure Metodo di prova messo a punto o adottato da un laboratorio sulla base di conoscenze desunte dalla letteratura scientifica e/o dall'esperienza pratica. Il metodo interno può essere sia un metodo sviluppato dal laboratorio che un metodo normato o non normato che è stato sostanzialmente modificato a seguito di particolari esigenze del laboratorio.



Articoli	Fibre di Amianto a) Crocidolite b) Amosite c) Antofillite d) Actinolite e) Tremolite f) Crisotilo	6. Divieto di fabbricazione, immissione sul mercato e uso delle fibre e degli articoli.	Accordo Stato-Regioni del 7 maggio 2015 (Rep. Atti n. 80/CSR).	UNI EN 11890-2:2013		GC/MS				ARPA EMR	M. Garbarino	Analisi di revisione	Laboratorio diverso da ISS. ARPAM sede di Pesaro "Centro di riferimento regionale Amianto" designazione del 17.11.2016
						SEM/EDS				ARPA Liguria	S. Lottici, M. Garbarino		
						SEM/DRX	Metodo interno			ARPA Piemonte	M. Fontana, G. Mulatero		
						SEM/DRX		0,1 % / 1 %		ARPA Veneto	G. Formenton		
						SEM		0,1 % su matrici disgregabili o polverulente		ARPA Marche	P. Ranzuglia		
						MODC-LP		Qualitativo		ARPA Marche	P. Ranzuglia		
						DRX		1 %		Regione Lombardia - ATS della Città Metropolitana di Milano	S. Vitaliti		
						DRX + MOCF		1 %		Regione Lombardia - ASST di Monza - Laboratorio Igiene e Tossicologia Occupazionale Ospedale di Desio	A. Baj		
						MOCF/MOLP, SEM e DRX		LOD caratteristici ma non inferiori all'1 %		Centro di Riferimento Regionale Amianto -	M. De Rossi, C. Muscarella		

Polimeri organici sintetici (materie plastiche)	Cadmio	23.1 Divieto di immissione di miscele e articoli, con tenore di Cd pari a 0,01 % in peso della materia plastica				CPSC-CH-E1002-08	FTIR+MOCF	1%	ARPA Sardegna	G. Frau	ISS/SPYSA Referente P. Stacchini, A. Pastorelli
							SEM	120 ppm	ARPA Sardegna	R. Lonis	
Cemento	Cromo VI	47.1 0,0002 % di Cr (VI) idrosolubile sul peso totale a secco del cemento			UNI EN 196-10:2006 e Procedura di campionamento GTI-REACH I.O.1 rev.0 del 15.06.2010	EPA 6010D:2014	ICP/OES	1 mg/kg	ARPA Veneto	G. Formenton	n.a. analisi non ripetibile causa instabilità analita/matri ce
							Spectroformetria-UV/VIS	0,0001%	ARPA Veneto	G. Formenton	
Vernici spray	Toluene	48. Divieto come sostanza o in miscele in conc. ≥0,1 % in peso			UNI EN 196-10:2006 e Procedura di campionamento Deliberazione della Giunta Regionale n.2801 del 30.12.2014	Metodo interno EPA 5035A-2002 + EPA 8260C-2006	Spectroformetria-UV/VIS		ARPA Puglia	M. Spartera, P.L. Martino	ISS/CHIM Referente L. Pallesechi, C. Abenavoli
							GC/MS		ARPA Piemonte	M. Fontana, G. Mulatiero	
							GC/MS	0,1 mg/kg	ARPA Veneto	G. Formenton	





Colle/adesivi	Toluene	48. Divieto come sostanza o in miscela in conc. $\geq 0,1\%$ in peso				UNI EN ISO 11890-2:2013 (escluso spray)	EPA 5021A:2014 + EPA 8260C:2006	GC/MS	0,01%	ARPA Lazio	L. Arcangeli, C. Dominici, C. Muscarella	Analisti di revisione	ISS/CHIM Referente L. Palleschi, C. Abenavoli
								GC/MS		ARPA EMR	L. Rossi, C. Govoni A. Fava		
					UNI EN ISO 11890-2:2013		Metodo interno EPA 5035A:2002 + EPA 8260C:2006	GC/MS	0,1 mg/kg	Regione Lombardia - ASST di Monza Laboratorio Igiene e Tossicologia Occupazionale Ospedale di Desio	A. Baj	Analisti di revisione	ISS/CHIM Referente L. Palleschi, C. Abenavoli
								SPME-GC/MS		ARPA Liguria	S. Lottici, M. Garbarino		
	Cloroformio	32. Divieto come sostanza $\geq 0,1\%$ in peso in miscela					Metodo interno U.R.P. M674 (cod. ARPA)	GC/MS		ARPA Veneto	G. Formenton	Analisti di revisione	ISS/CHIM Referente L. Palleschi, C. Abenavoli
								GC/MS		ARPA Piemonte	M. Fontana, G. Mulatero		
							Metodo interno EPA 5035A:2002 + EPA 8260C:2006	GC/MS		ARPA EMR	L. Rossi, C. Govoni		
							Metodo interno	HSCC/MS		Regione Lombardia - ATS della Città Metropolitana	S. Vitaliti		

Sostanze e miscele	Triclorobenzene	49. Divieto come sostanza in conc. $\geq 0.1\%$ in peso in miscela					Metodo Interno	SPME-GC/MS	di Milano – Laboratorio di prevenzione	S. Lottici, M. Garbarrino	Analisi di revisione	ISS/CHIM – Referente L. Paffleschi, C. Abenavoli (ricezione campioni a partire dal mese di settembre 2017)
								GC/MS	ARPA Lazio	L. Arcangeli, C. Dominici, C. Muscarella		
								GC/MS	ARPA Veneto	G. Formenton		
Gioielleria/Bigiotteria	Nichel	27. tasso di cessione $0,2 \mu\text{g}/\text{cm}^2/\text{week}$; tasso di cessione $0,5 \mu\text{g}/\text{cm}^2/\text{week}$			UNI EN 1811:2015		EPA 5021A:2014 + EPA 8260C:2006 EPA 5035A:2002 + EPA 8260C:2006 EPA 5035A:2002 + EPA 8260C:2006	ICP/OES, ICP/MS, GFAAS	Regione Lombardia – ATS dell'Insubria – Laboratorio di Prevenzione	C. Lionetti	Analisi di revisione	Laboratorio ISS AeS Referente A. Alimonti
									ARPA Piemonte	M. Fontana, G. Mulatero		
									ARPA Veneto	G. Formenton		
									ARPA Campania	M. Gallo		
									ARPA Bolzano	L. D'Ambrosio F. Ciesa		
									ARPA Puglia	M. Spartera, P.L. Marino		



			ARPA Lazio	L. Arcangeli, C. Dominici, C. Muscarella		ARPA Bolzano Reifrenti F. Ciesa, L. D'Ambrosio
	ICP/OES, ICP/MS	ICP/OES	ARPA Lazio	L. Arcangeli, C. Dominici, C. Muscarella		Analisi di revisione
	UNEN 1811:2015	ICP/OES, ICP/MS	ARPA Liguria	S. Lottici, M. Garbano		Analisi di revisione
	UNEN 1811:2015 + EPA 6010C:2007	GC/MS			M.A. De Luca M.F. Sivillo	ISS/SPVSA Referente P. Stacchini, A. Pastorelli
	(tessili) UNEN 14362-1:2012 (<i>ammine aromatiche</i>)	ICP-OES, FLAA, GFAA, ICP-MS XRF(screening)	CPSC-CH- E1001-08.3	EPA 6010D:	1 mg/kg	G. Formenton
	Reg. (UE) 126/2013 che modifica l'allegato XVII					
	43.1 Divieto per coloranti azoici che possono rilasciare una o più delle ammine aromatiche elencate nell'appendice 8 REACH in conc. >30 mg/kg (0,003 % in peso) negli articoli o nelle parti colorate degli stessi.					
	Coloranti azoici				Cadmio	
	Leghe per brascatura				23. 8 - Divieto di immissione o uso in conc. ≥ 0,01 % in peso della miscela metallica	



Gioielli	Cadmio	23.10 - Divieto di immissione o uso in conc. \geq 0,01 % in peso del metallo	2014	CPSC-CH- E1001-08.3	ICP-OES, FLAA, GFAA, ICP-MS XRF(screening)	1 mg/kg	LSP Palermo	M.A.De Luca M.F. Sivillo	Analisi di revisione	ISS/SPVSA Referente P. Stacchini, A. Pastorelli
				EPA 6010D: 2014	ICP/OES	ARPA Veneto	G. Formenton	Analisi di revisione	ISS/AeS Referente M. Milana	
Giocattoli e articoli per l'infanzia	a) Bis (2- ethylhexyl) phthalate (DEHP) b) Dibutyl phthalate (DBP) c) Benzyl butyl phthalate (BBP)	51.1-51.2 Divieto di immissione o uso in conc. > 0,1 % in peso del materiale plastificato.	2014	CPSC-CH- C1001-09.3	GC/MS	0,03 %	Regione Lombardia - ASST di Monza - Laboratorio Igiene e Tossicologia Occupazionale Ospedale di Desio	A. Baj	Analisi di revisione	ISS/AeS Referente M. Milana
				CPSC-CH- C1001-09.3	GC/MS	ARPA Puglia	M. Spartera, P.L. Martino	Analisi di revisione	ISS/AeS Referente M. Milana	
				UNI EN 71: 2006	GC/MS	ARPA EMR	L. Rossi, C. Govoni I. Scaroni	Analisi di revisione	ISS/AeS Referente M. Milana	
				CPSC-CH- C1001-09.03	GC/MS	ARPA Lazio	L. Arcangeli, C. Dominici, C. Muscarella	Analisi di revisione	ISS/AeS Referente M. Milana	
				Metodo interno	HPLC-DAD	ARPA Bolzano	F. Ciesa, L.D'Ambrosio	Analisi di revisione	ISS/AeS Referente M. Milana	
Gioiattoli e articoli per l'infanzia	a) Di- "isononyl" phthalate (DINP) b) Di- "isodecyl" phthalate	52.1-52.2. Divieto di utilizzo o immissione come sostanze o in miscele in conc. >0,1 % in peso del	2014	CPSC-CH- C1001-09.3	GC/MS	0,03%	Regione Lombardia - ASST di Monza - Laboratorio Igiene e Tossicologia Occupazionale Ospedale di	A. Baj	Analisi di revisione	ISS/AeS Referente M. Milana
				Metodo interno	HPLC-DAD	ARPA Bolzano	F. Ciesa, L.D'Ambrosio	Analisi di revisione	ISS/AeS Referente M. Milana	



Giocattoli e articoli per l'infanzia	Dimetil fumarato	61. Divieto di immissione o uso in articoli o loro parti in conc. >0,1 mg/kg					Journal of Chromatograph y A 1216 (2009) 6762-6766	Metodo interno	GC/MS	ARPA Bolzano	S. Lottici, M. Garbarino	Analisi di revisione	ISS/CHIM – Referente L. Pallese, C. Abenavoli (ricezione campioni a partire dal mese settembre 2017)
							GC/MS or HS-SPME-GC/MS	ARPA Lazio	ARPA Puglia	M. Spartera, P.L. Martino			
									ARPA EMR	L. Rossi, C. Govoni			





Tabella B- Sostanze SVHC contenute in articoli

Prodotto /matrice	Sostanza	Altro metodo ufficiale (europeo o nazionale)*	Metodo normato ⁷	Altri metodi ⁸	Tecnica analitica	LOD	Laboratorio	Referenti	Analisi di revisione/Analisi irripetibile	Laboratorio per analisi di revisione/Referenti
Articoli in PVC di cui alla Tabella 3	a) Bis (2-ethylhexyl) phthalate (DEHP)			CPSC-CH-C1001-09.3	GC/MS	0,03 %	Regione Lombardia – ASST di Monza – Laboratorio Igiene e Tossicologia Ospedale di Desio	A. Baij	Analisi di revisione	ISS/AMSA M.R.Milana (a partire da settembre 2017)
	b) Dibutyl phthalate (DBP)			CPSC-CH-C1001-09.3	GC/MS		ARPA Puglia	M. Spartera, P.L. Martino		
	c) Benzyl butyl phthalate (BBP)		UNI EN 71: 2006		GC/MS		ARPA EMR	L. Rossi, C. Govoni I. Scaroni		
					CPSC-CH-C1001-09.03	GC/MS		ARPA Lazio	L. Arcangeli, C. Dominici, C. Muscarella	
				CPSC-CH-C1001-09.3	GC-HR-MS/MS		APPA Bz	F. Ciesia L. D'Ambrosio		

* Altro metodo di prova riportato o richiamato in documenti normativi cogenti e/o pubblicato su Gazzetta Ufficiale Italiana (GU) o dell'Unione Europea (GUCE) o comunque richiamato o riportato in un documento emesso da una autorità quale Regione, Provincia, ecc.

⁷ Metodo normato: metodo emesso da organismi di normazione nazionali, europei o internazionali (ad es. UNI, CEI, CEN, ISO, ecc).

⁸ Metodo emesso da organizzazioni tecniche nazionali o internazionali (ad es. EPA, ecc) oppure metodo sviluppato da Laboratori/Centri di Riferimento Nazionali o Comunitari o da Centri di Referenza Nazionali accreditati oppure Metodo di prova messo a punto o adottato da un laboratorio sulla base di conoscenze desunte dalla letteratura scientifica e/o dall'esperienza pratica. Il metodo interno può essere sia un metodo sviluppato dal laboratorio che un metodo normato o non normato che è stato sostanzialmente modificato a seguito di particolari esigenze del laboratorio.

Tabella C- Classificazioni

Prodotto /matrice	Tipo di verifica	Laboratorio	Referenti
Vernici, colle, adesivi	Verifiche di conformità della classificazione e etichettatura	ARPA Puglia ARPA EMR	M.Spartera, P.L.Martino C.Govoni, L.Rossi
Vernici, colle, adesivi	Verifica di conformità della classificazione, etichettatura e SDS di prodotti fitosanitari	ARPA EMR	C.Govoni, L.Rossi

Referenti Analisi di revisione:

ISS/CHIM: Centro Nazionale delle Sostanze Chimiche, Prodotti Cosmetici e Protezione del Consumatore, Dott. L. Palleschi e Dott. C. Abenavoli.
 ISS/AeS: Dipartimento Ambiente e Salute, Dott.ssa M. R. Milana
 ISS/AeS: Dipartimento Ambiente e Salute, Dott. A. Alimonti
 ISS/SPVSA: Dipartimento Sicurezza Alimentare, Nutrizione e Sanità Pubblica Veterinaria, Dott. P. Stacchini e Dott. A. Pastorelli





[Handwritten signature]

[A long, thin, curved line drawn across the page, possibly representing a signature or a mark.]