

In dit nummer:

- President's Corner
- Weekend van de Chemie
- FECC Responsible Care Seminar 2011
- Responsible Care certificaat
- SDS
- Chemic Reporter
- REACH

BESTE LEDEN EN VRIENDEN

2011 ligt achter ons! Met spanning kijken wij uit naar 2012. De financiële crisis die vorige zomer begon, wordt nu ook duidelijk voelbaar in onze sector. Hoe zullen de klanten reageren?

Kleinere aankoopvolumes per levering zijn nu al een feit. Dit belet ons niet voorzichtig optimistisch te zijn. Elke crisis schept ook opportuniteiten en als distributeur kunnen wij door onze technische, logistieke en commerciële know-how hierop volop inspelen. Producenten zien ook meer en meer in de toegevoegde waarde die onze sector biedt, ook op financieel vlak via o.a. de optimalisatie van hun werkkapitaal. Dit zijn maar een paar bedenkingen over onze sector. Op verantwoorde wijze zullen wij ons blijven inzetten ten dienste van onze klanten en de producenten die met ons samenwerken en dit met een permanente aandacht voor milieu en veiligheid.

De BACD wil in 2012 jullie partner blijven. Wij hebben als doel jullie zo snel mogelijk te informeren over thema's die jullie aanbelangen. Onze vernieuwde website is hiervoor een ideaal instrument. Daarnaast hopen wij jullie ook te mogen ontmoeten op onze ledenvergaderingen of op één van onze andere activiteiten.

Wij wensen jullie alvast een voorspoedig 2012.

Christophe De Cannière
Voorzitter BACD

WEEKEND VAN DE CHEMIE 2011

Op vrijdag 23 september vond terug het Weekend van de Chemie plaats, dit keer in Gent en onder een stralende temperatuur die we tijdens de zomer 2011 niet gekend hebben.

De deelnemers, onder wie dit jaar ook veel nieuwe gezichten, ontmoetten elkaar in het Groot Vleeshuis in het hart van Gent voor een lunch met uitsluitend Oostvlaamse streekgerechten. Aansluitend volgde voor onze leden het "zakelijke deel", met 2 interessante sprekers.

Prof. Dr. Ir. Frédéric Depypere gaf ons een technische, maar boeiende uiteenzetting over hoe micro-encapsulation en nanostructuren de toekomstige ontwikkelingen in de voedingstechnologie kunnen beïnvloeden.

Ir. Geert Scheys, Secretaris Generaal van Federplast, had het over duurzaamheid en duurzame ontwikkelingen in de plastic- en rubberindustrie.

Op hetzelfde moment brachten de partners hun namiddag door met Cubaanse muziek en een heuse workshop cocktails maken, geïnstrueerd door de Vice Kampioen Havana Club 2010. Na de sessie was het duidelijk merkbaar dat dit een zeer boeiende en alcoholrijke uiteenzetting was.

Om de technische presentaties nog wat te laten bezinken en de partners (vooral dames) wat frisse lucht te gunnen, hadden we een geleide wandeling voorzien in Gent. Niet de droge historische rondleiding, maar wel één gebaseerd op oude straffe verhalen en ludieke historische anekdotes.

Zoals elk jaar was natuurlijk één van de hoogtepunten van het Weekend het jaarlijkse Galadiner met dansavond.

Het feest ging door in De Griffioen en IMCD Benelux nodigde dit jaar de gasten uit op de champagnereceptie.

Na een uitstekend diner werd er zoals de traditie dat voorschrijft, nog duchtig op los gefeest...waarbij een harde kern weer moeilijk de hotelkamer kon opzoeken. Zaterdag lag, na het ontbijt in hotel Marriott, het bootje te wachten op de Graslei voor een tocht naar het Stam. Dit prachtig museum gaf ons een mooi beeld van de geschiedenis van de stad Gent.

Om dit schitterende Weekend van de Chemie in schoonheid af te sluiten, werd er nog een lunch voorzien in restaurant Het Patiëntje, waar chef Ria Boelens ons vergastte op een excellente maaltijd. Kortom, een uitstekend Weekend van de Chemie, een prachtige stad Gent, stralend weer, zeer lekker eten en de traditionele ambiance. De afwezigen hadden weer eens ongelijk, maar om de pijn wat te verzachten, is er in september 2012 terug een "Weekend van de Chemie".

Noteer alvast!



FECC RESPONSIBLE CARE SEMINAR KRAKOW 3-4 oktober 2011

De FECC organiseerde onlangs een seminarie in Krakow, Polen met de bedoeling de chemische distributeurs van de oostelijke landen van de Europese Unie warm te maken voor het concept Responsible Care.

Zeggen dat de deelnemers talrijk waren, zou wellicht wat overdreven zijn. In deze landen is het beroep van onafhankelijk distributeur zoals wij dit kennen in de Benelux, nog niet goed doorgedrongen in het economisch weefsel. Momenteel zijn het vooral de grote groepen zoals HSH Chemie, Azelis, Brenntag, IMCD, Barentz die er actief zijn hoewel er ook meerdere firma's van bij ons commercieel vertegenwoordigd zijn via agentschappen of vertegenwoordigers. Het was vooral interessant het belang van het begrip "Responsible Care" te zien toenemen.

Responsible Care is inderdaad reeds lang gekend en iedereen beweert tot het programma toe te treden, maar in de praktijk wordt het niet steeds als een must beschouwd. Verschillende sprekers hebben dan ook het belang van Responsible Care binnen hun firma voorgesteld. Solvay dringt erop aan dat ze voor bepaalde producten alleen met distributeurs werken die Responsible Care respecteren.

Ook een zeer interessante bijdrage was deze van transportfirma Vervaeke. Bij hen vormen de voorschriften van Responsible Care de rode draad in hun werkmethode. Zodoende hebben zij een Responsible Care geestesgesteldheid ingevoerd op alle niveaus zowel administratief als operationeel. Het voltallig personeel is er zich van bewust dat Responsible Care een specifieke aandacht vereist.

De conclusies van dit seminarie?

Om efficiënt te werk te gaan, vraagt elke menselijke activiteit en elk type handel een verantwoord gedrag. Men gaat ook niet op wintersport in safarikledij. In de wereld van de chemische distributie, of het nu "commodities", "specialities" of andere zijn, moet men een aangepaste modus operandi aanwenden. Responsible Care biedt zo'n kader aan.

In de kantlijn nog even iets over het proces asbest: de exploitanten worden gemacht kennis te hebben van alle inhoudelijke risico's van de producten die zij verhandelen en in dat geval wordt geen enkele nalatigheid nog toegelaten.



RESPONSIBLE CARE CERTIFICAAT.

Aangezien de BACD veel belang hecht aan het Responsible Care programma, heeft de Raad van Bestuur op voorstel van de Technische Commissies, besloten om aan de BACD leden die de principes van Responsible Care volgen, een BACD RC Certificaat te verlenen.

- De criteria om dit BACD RC Certificaat te verkrijgen zijn uiteraard het volgen van de acht principes van het Responsible Care programma met de nadruk op volgende punten:
 - Er bestaat een ondertekend Commitment vanwege het Management van het bedrijf om de 8 basisregels van Responsible Care toe te passen.
 - Er wordt door het bedrijf een Responsible Care Coordinator aangeduid, waarvan de naam bij de BACD zal geregistreerd worden als RC verantwoordelijke en als RC contactpersoon.
 - De vragenlijst met Indices of Performance (IoP) moet jaarlijks tijdig doorgegeven worden aan de BACD, zodat deze ook in de Europese statistieken kunnen opgenomen worden.
 - Het bedrijf moet in het bezit zijn van een audit zoals ESAD (European Single Assessment Document) of een aantoonbare Self Assessment uitgevoerd hebben, zodat kan nagegaan worden in hoeverre de RC basisregels binnen het bedrijf worden opgevolgd.

- Er is in het bedrijf een actieplan aanwezig om de kwaliteit van de processen op gebied van veiligheid, gezondheid en milieu op een permanente wijze te verbeteren.
- Dit BACD Responsible Care Certificaat toont aan dat het bedrijf op een verantwoorde manier omgaat met veiligheid, gezondheid en milieu. Klanten en leveranciers kunnen hiervan dan op de hoogte gebracht worden of via de website van het bedrijf kan dit publiek bekend gemaakt worden.

HET UITGEBREIDE VEILIGHEIDS- INFORMATIEBLAD



De REACH verordening verplicht bedrijven in Europa informatie over de eigenschappen en risico's van stoffen te verzamelen en te verspreiden, zodat deze op een veilige manier worden gebruikt. REACH wijzigt dan ook grondig de communicatie met betrekking tot chemische producten

doorheen de keten. Zo worden sinds 2011 stelselmatig nieuwe, uitgebreide veiligheidsinformatiebladen¹ (VIB) verstrekt door producenten die hun chemische stof reeds hebben geregistreerd conform REACH en die - in het kader van de registratie - een chemische veiligheidsbeoordeling (incl. blootstellingsbeoordeling) hebben uitgevoerd².

In hetgeen wat volgt, wordt de inhoud van een dergelijk uitgebreid VIB toegelicht alsook worden de verplichtingen voor de gebruiker bij ontvangst van een dergelijk uitgebreid VIB voor een geregistreerde stof, besproken.

Wat is een uitgebreid VIB?

Een uitgebreid VIB is een 'klassiek' VIB aangevuld met één of meerdere blootstellingsscenario's (toegevoegd als bijlage bij het VIB). Deze blootstellingsscenario's vatten de belangrijkste informatie samen uit de chemische veiligheidsbeoordeling die door een bedrijf in de toeleveringsketen is uitgevoerd in het kader van een registratie onder REACH.

In een blootstellingsscenario worden meer bepaald de reeks voorwaarden beschreven van hoe de stof wordt vervaardigd of gedurende de levenscyclus wordt gebruikt en hoe de fabrikant of importeur de blootstelling aan mens en milieu beheerst of downstreamgebruikers aanbeveelt deze te beheersen.

Alhoewel het formaat van een blootstellingsscenario's niet wettelijk is vastgelegd, kan men over het algemeen volgende elementen binnen een blootstellingsscenario onderscheiden:

- Een omschrijving van de gebruiken waarop het blootstellingsscenario betrekking heeft en dit zowel tekstueel als volgens het use descriptor system³;
 - Een beschrijving van de procesvoorwaarden en risicobeheersmaatregelen die in aanmerking werden genomen bij het vaststellen van de verwachte blootstelling naar mens en milieu.
- De beschreven procesvoorwaarden zijn afgestemd op de doelgroep (werknemers, consumenten of het milieu). Bij de procesvoorwaarden wordt informatie gegeven over de duur en frequentie van blootstelling, gebruikte hoeveelheid, temperatuur, open/gesloten proces, ...
- De risicobeheersmaatregelen omvatten een overzicht van de maatregelen die dienen genomen te worden om te komen tot een veilig gebruik. Deze kunnen zowel betrekking hebben op het beheersen van risico's voor werknemers (zoals oa. technische maatregelen en persoonlijke

¹ In het Engels extended Safety Data Sheets genoemd of kortweg ext-SDS.

² Met andere woorden niet voor alle stoffen zal een uitgebreid VIB worden verstrekt (voorbeelden hiervan zijn stoffen die vrijgesteld zijn van registratie, stoffen die niet als gevaarlijk zijn ingedeeld, stoffen geregistreerd in een hoeveelheid van minder dan 10 ton/jaar, ...)

³ Via de use descriptor van het Use Descriptor System, kunnen de gebruiken op een gestandaardiseerde manier gecommuniceerd worden doorheen de keten. Dit systeem werd uitgewerkt voor de communicatie over het gebruik in de REACH context. Meer info over het Use Descriptor System is terug te vinden in de ECHA-guidance, raadpleegbaar via volgende link: http://guidance.echa.europa.eu/docs/guidance_document/information_requirements_r12_en.pdf?vers=20_08_08

beschermingsmiddelen), op het beheersen van risico's voor consumenten (bv. mag voor max. X% toegevoegd worden) als op het minimaliseren van de blootstelling aan het leefmilieu.

- Een beschrijving van de verwachte blootstelling naar mens en milieu, uitgaande van de gegeven combinatie procesvoorwaarden en risicobeheersmaatregelen al dan niet aangevuld met een toetsing van de verwachte blootstelling aan zogenaamde 'no-effect niveaus' (welke beschreven zijn in sectie 8 van het VIB).
- Een verwijzing voor de gebruiker in hoeverre en hoe die het scenario kan aanpassen in functie van zijn eigen procesomstandigheden en risicobeheersmaatregelen. Let dus op, aanpassingen aan het scenario zijn dus enkel mogelijk binnen de door de leverancier aangegeven grenzen en voorwaarden.

Wat zijn de verplichtingen als gebruiker bij ontvangst van een uitgebreid VIB?

Indien men als gebruiker van een chemische stof zo'n uitgebreid VIB met registratienummer ontvangt, is men verplicht om na te gaan of men de stof in kwestie gebruikt conform de in het uitgebreid VIB beschreven voorwaarden. In eerste instantie betekent dit dat men dient na te gaan of er een blootstellingsscenario is opgesteld dat betrekking heeft op het beoogde gebruik. Als dit het geval is, moet men vervolgens nagaan of

1. de stof gebruikt wordt conform de in het blootstellingsscenario vermelde procesvoorwaarden en
2. of de beschreven risicobeheersmaatregelen zijn geïmplementeerd.

Indien geen enkel blootstellingsscenario betrekking heeft op het beoogde gebruik of de effectieve procesvoorwaarden en/of geïmplementeerde risicobeheersmaatregelen wijken af van diegene beschreven in het blootstellingsscenario, moet men als gebruiker een veilig gebruik garanderen binnen de 12 maanden. Mogelijke acties zijn dan in dit geval:

- de leverancier vragen de registratie uit te breiden naar uw gebruik en u op de hoogte te brengen van de veilige gebruiksvoorwaarden;
- de eigen activiteiten aanpassen aan de gebruiksvoorwaarden die zijn vastgesteld door de leverancier;
- het scenario in beperkte mate aanpassen in functie van de eigen procesomstandigheden en risicobeheersmaatregelen om aan te tonen dat onder de specifieke gebruiksomstandigheden er toch sprake is van een veilig gebruik (voor zover dit uiteraard mogelijk is volgens de informatie verstrekt door de leverancier – zie hoger);
- op zoek gaan naar een andere leverancier van dezelfde stof die een dekkend blootstellingsscenario voor uw gebruik kan verstrekken;
- het gebruik van de stof volledig stopzetten;
- de desbetreffende stof vervangen door een minder gevaarlijke stof; of
- zelf een chemische veiligheidsbeoordeling opstellen.

In het laatste geval moet men het gebruik wel – binnen de 6 maanden – melden bij ECHA. Ook indien men gebruik maakt van een uitzondering om geen chemische veiligheidsbeoordeling op te stellen (indien totale gebruik onder de 1 ton per jaar of als PPORD) dient men het gebruik te melden aan ECHA. Een dergelijke aanmelding doet men via REACH-IT. Het chemische veiligheidsrapport zelf hoeft men niet in te dienen, maar dit moet on site wel ter beschikking gehouden worden voor inspectiediensten.

Verder wordt opgemerkt dat als men formuleerder is, men aanvullend dient na te gaan of de gebruikers van de klanten opgenomen zijn zodat men de relevante blootstellingsscenario's kan toevoegen aan of verwerken in het veiligheidsblad voor de afnemers.

Bijkomende informatie

Meer informatie m.b.t. het uitgebreid VIB en wat te doen indien men als gebruiker een uitgebreid VIB ontvangt, is o.a. terug te vinden in volgende documenten:

"ECHA factsheet Veiligheidsinformatiebladen en blootstellingsscenario's" (http://echa.europa.eu/doc/reach/du_fs/du_fact_sheet_nl.pdf)

"Messages to communicate in the supply chain on extended SDS for substances II" (Cefic, Concawe, FECC and DUCC) (http://www.cefic.org/Documents/IndustrySupport/Cefic%20communication%20on%20extSDS_130711.pdf)

CHEMIC REPORTER

► **Agenda BACD Vergaderingen - Jaar 2012**

18 januari	Nieuwjaarsreceptie
8 februari	Technische Commissievergadering
7 maart	Driemaandelijkse Ledenvergadering
11 april	Technische Commissievergadering
27 april	Bedrijfsbezoek
9 mei	Jaarlijkse Statutaire Algemene Vergadering der Leden
20 juni	Technische Commissievergadering
21-22 september	Week-End van de Chemie
17 oktober	Technische Commissievergadering
14 november	Driemaandelijkse Ledenvergadering

► **Responsible Care op de Website BACD**

Gezien het belang dat de BACD hecht aan Responsible Care, werd op onze Home Page een sectie Responsible Care toegevoegd. Hierop kan iedereen de acht basisprincipes van het RC programma consulteren.

Tevens hebben we hier de link toegevoegd naar het FECC European RC Programme.

► **BACD Documenten op de Website**

Nieuw op de sectie "Info" van de Homepage vindt u een link naar "BACD Documenten".

Het is de bedoeling dat iedereen hier zeer snel bepaalde interessante documenten, kan downloaden. Het gaat hier om bepaalde standaard brieven, universiteitsstudies gemaakt voor de BACD, code van goede praktijk, standaard specificatie formulieren e.a.

Dit zal in de toekomst nog regelmatig aangevuld worden met andere nuttige info.

► **Explosie Precursoren – De BACD uitgenodigd door het VBO.**

De problematiek Explosie Precursoren werd zowel op Europees als op Belgisch niveau opnieuw actueel naar aanleiding van de aanslagen in Oslo.

De Federale Gerechtelijke Politie zal op de Commissie Bedrijfsbeveiliging van het VBO hierover een uiteenzetting geven omtrent de sensibilisering van de bedrijven rond precursoren.

In het kader van de nieuwe Europese Regulering heeft de BACD dienaangaande ook haar standpunt kenbaar gemaakt, dat nauw aansluit bij dit van de Europese distributie sector FECC. Dit werd reeds uitvoerig behandeld in het verslag van onze Commissievergadering van 19 oktober 2011.

Wij houden uiteraard de leden van de BACD op de hoogte van de besprekingen met de Federale Gerechtelijke Politie.

► **Standard Product Specification – FEED**

De experts van de Commissie Food werken momenteel aan een Standaard Product Specificatie Formulier – FEED.

Het formulier dient om de informatiedoorstroming over specificaties naar klanten en leveranciers eenvoudig en vooral uniform te laten gebeuren.

Het ontwerp werd reeds besproken met de Federale Overheids Dienst Volksgezondheid en aangepast. Het is de bedoeling om dit standaard formulier binnenkort aan de Food Commissie van de BACD voor te stellen voor definitieve goedkeuring. Wij houden de leden van de BACD op de hoogte

REACH: WEES VOORBEREID OP DE REGISTRATIEDEADLINE 2013



Bent u producent of invoerder van chemische stoffen en verhandelt u van een stof een volume tussen 100 en 1000 ton per jaar? Betreft het een stof die onder het overgangsregime valt en die al op de juiste manier gepreregistreerd werd?

Betreft het een stof die u zeker in uw portfolio wil houden? Dan is dit logo dat recent door de ECHA gepubliceerd werd, beslist iets voor u!

Na afloop 1 december 2010 van de eerste registratieronde van chemische stoffen met hoge volumes (> 1000 ton per jaar), komt de tweede ronde snel dichterbij voor alle stoffen geproduceerd of geïmporteerd binnen de EU boven de 100 ton per jaar.

Als we de taken en plichten bekijken die voor de deadline van 2013 nog te vervullen zijn, dan mag het registratieproces zeker niet worden uitgesteld! Waarom zou u nu moeten beginnen?

Eenvoudigweg omdat verwacht wordt dat er in 2013 een aanzienlijk aantal stoffen zullen geregistreerd worden waarbij meer KMO's betrokken zullen zijn die doorgaans minder kennis, gegevens en middelen ter beschikking hebben; de SIEF's zullen in het algemeen moeilijker te beheren zijn, met soms minder ervaren "Lead Registrants" en minder stoffen die gedekt worden door de consortia.

Er wordt daarom verwacht dat er meer tijd zal nodig zijn om een dossier te vervolledigen.

Naast de andere lessen die we reeds getrokken hebben uit de eerste fase (2010), kunnen we met zekerheid stellen dat vroeg genoeg beginnen, een goede voorbereiding en open communicatie met de mede-declaranten essentieel zijn voor een geslaagde registratie.

Om tijdig geregistreerd te zijn, moeten de dossiers ingediend zijn in april 2013 wat betekent dat Lead Registrants hun dossiers moeten indienen tegen eind maart 2013.

Ter voorbereiding van deze dossiers en om de nodige evaluaties aangaande chemische veiligheid te kunnen verrichten, hebben de declaranten toch minstens een jaar nodig om in dialoog met downstream users hun gebruiken vast te stellen en chemische veiligheidsrapporten op te maken.

SIEF's dienen dan ook overeen te komen wat betreft de identiteit van chemische stoffen, een lijst op te stellen van ontbrekende gegevens en te beslissen over een systeem waarbij data gedeeld worden...en dit ten laatste tegen begin 2012!

De ECHA, European Chemical Agency, benadrukt 5 principiële zaken:

1. Weet wie uw co-registranten zijn
 2. Gebruik de ervaring die in 2010 werd opgedaan en overgedragen door verschillende associaties
 3. Geraak vertrouwd met de informaticatools voor de registratie (IUCLID, REACH-IT en Chesar, "Technical completeness check, Business rules") en beschikbare technische ondersteuning
 4. Lees de "Handleiding voor onderwerping van gegevens n°4" (How to pass Business Rule Verification) om het proces van de registratie beter te begrijpen
 5. Wanneer meerdere stoffen geregistreerd moeten worden, geef dan één ervan voorrang om hieruit hands-on ervaring op te doen
- Overigens is het belangrijk dat u downstream users ervan op de hoogte brengt dat u stoffen zal laten registreren of, indien dit het geval zou zijn, hen ervan te verwittigen welke de mogelijke gevolgen zouden kunnen zijn wanneer u beslist een bepaalde stof niet te registreren.

En dan nu, de praktijk...

Zorg er in eerste instantie voor dat uw personeel voldoende opgeleid en competent is om de registratie in 2013 zo goed mogelijk te doen. Wanneer dit niet het geval zou zijn, overweeg dan om beroep te doen op een consultant aangezien de tijd dringt.

Controleer of de stof in 2010 al geregistreerd werd, dat zou goed nieuws zijn...U kan dit nakijken op de website van de ECHA waar een lijst terug te vinden is met alle geregistreerde stoffen. Als een bepaalde stof niet op de lijst voorkomt, zou dit kunnen omdat de registrant hiervoor gevraagd heeft de stof vertrouwelijk te houden. In dat geval kan u op REACH-IT de webpagina's van pre-SIEF nakijken, andere SIEF leden of verenigingen contacteren of de ECHA helpdesk vragen u in contact te brengen met de Lead Registrant.

Als de stof effectief al geregistreerd werd, breng de Lead Registrant dan op de

hoogte van uw intentie om te registreren in 2013. Controleer of de specificatie van de stof wel overeenstemt (gaat het wel degelijk om dezelfde stof?)

Wanneer u over gegevens beschikt, start dan onderhandelingen op om deze gegevens te delen en weet dat u enkel deelt in de kosten voor de gegevens die nodig zijn voor uw hoeveelheidscategorie.

De Lead Registrant waakt erover dat de voorwaarden waaronder gegevens worden uitgewisseld niet alleen fair, transparent en non-discriminerend zijn, maar ook in verhouding zijn tot de informatie die u nodig heeft. Op het einde van de procedure om zich te registreren als lid van de "joint submission", dient u aan de Lead Registrant uw "REACH-IT" token te vragen.

Als uw stof niet werd geregistreerd in 2010, moet u nakijken of de SIEF 2013 al bestaat en in werking is getreden. Dit kan u nagaan in REACH-IT, op de website van ECHA of bij die verenigingen waar ze een SIEF Formation Facilitator (SFF) hebben. Hou er hierbij wel rekening mee dat aanwezigheid van een SFF niet noodzakelijk betekent dat deze persoon ook de registratieprocedure opstart!

Wanneer op de SIEF geen enkele activiteit is terug te vinden en de registratie van uw stof wel degelijk moet gebeuren in 2013, kan u niet anders dan zo snel mogelijk zelf een SIEF te vormen. Dit door andere bedrijven te contacteren die dezelfde stof hebben gepreregistreerd (zitten hier mogelijke registranten tussen voor de stof?), te bepalen wie de taak van Lead Registrant op zich zal nemen (is er een bestaande LR?), een SIEF contract op te stellen en te ondertekenen (wensen mogelijke registranten actief, passief of slapend aanwezig te zijn?), informatie te verzamelen over de gegevens die op de SIEF beschikbaar zijn, overeen te komen wie de ontbrekende testen zal uitvoeren en hoe de kosten zullen verdeeld worden, etc.

Een gezamenlijke indiening betekent ook een gezamenlijke inspanning wat maakt dat alle leden van de SIEF verantwoordelijk zijn voor de registratie en van hen een actieve medewerking wordt verwacht.

In het algemeen hebben we uit de registraties van 2010 geleerd dat er nood is aan een duidelijke juridische structuur op consortia- en SIEF niveaus, dat het beheer van de Letter of Access (LoA) complex is, dat de ontwikkeling van blootstellingsscenario's of Exposure Scenario's (ES) veel tijd en aandacht vraagt en dat het in kaart brengen van gebruiken belangrijk is. Dit laatste houdt dan ook een open communicatie in tussen downstream users en leveranciers. Op dit moment zou het werk binnen de SIEF al moeten begonnen zijn!

In optimale omstandigheden zou de tijdslijn er als volgt uitzien:

- **Eind 2011:** leden van de pre-SIEF contacteren om te zien wie de registranten zijn in 2013; een SFF aanduiden of indien nodig, een bestaande SFF By-passen; een Lead Registrant benoemen; een registratie-intentie overzicht lanceren (SIEF codes); een contract voorbereiden en de SIEF samenstellen.
- **Eind 2011-begin 2012:** als dit nog niet gebeurd zou zijn, het eens geraken over de identiteit van de stof (stel een identificatieprofiel op – SIP), verzamel gegevens voor het dossier; maak afspraken over classificatie en labeling; bepaal wie de ontbrekende testen zal uitvoeren; verzamel en deel bestaande informatie; overweeg alternatieven voor de testen; spreek duidelijk af over de kostenverdeling; beantwoord alle informatieaanvragen vanuit de SIEF.
- **Vóór 31 mei 2012:** verzamel de "gebruiken" die door de downstream users werden aangegeven van een (gevaarlijke) stof om deze te kunnen identificeren en opnemen in uw chemische veiligheidsbeoordeling of Chemical Safety Assessment (CSA).
- **31 mei 2012:** dit is de ultieme pre-registratie datum voorafgaand aan de deadline van 2013 voor producenten en invoerders.
- **Tegen eind 2012:** (voor gevaarlijke stoffen...) bereid de CSA voor, gebaseerd op informatie over het gevaarlijk karakter van de stof en de gebruiken ervan.
- **Januari-maart 2013:** het dossier dient ingediend te worden door de Lead Registrant
- **April-juni 2013:** de dossiers dienen geregistreerd te worden door de leden van de SIEF.

Er is dus geen tijd te verliezen, begin eraan!

