

Tietojen toimittaminen SVHC-aineita sisältävistä esineistä SCIP-tietokantaan -webinaari esineitä toimittaville yrityksille ja jätealan toimijoille 14.4.2021

Ennakkoon ja webinaarissa esitetyt kysymykset

MISTÄ SCIP-ILMOITUS ON TEHTÄVÄ

Koskeeko tämä lääkinnällisiä laitteita?

SCIP-ilmoitus on tehtävä lääkinnällisistä laitteista, jos lääkinnällinen laite itse tai sen osa on REACH-asetuksen määritelmän mukainen esine ja se sisältää SVHC-ainetta yli 0,1 paino-%.

Esineellä tarkoitetaan tuotetta, jolle annetaan tuotannossa erityinen muoto, pinta tai rakenne, joka määrittää sen käyttötarkoitusta enemmän kuin sen kemiallinen koostumus.

Ilmoitetaanko SCIP -tietokantaan tuotekohtaisesti vain yli 1 tonnia ylittävät vuosivolyymit?

Esineiden toimittajien on tehtävä SCIP-ilmoitus esineistä, jotka sisältävät SVHC-aineita yli 0,1 paino-%, aineen määrästä riippumatta. Ilmoituksen tekemiselle ei ole määrärajaa.

Koskeeko SCIP isojen teollisuudessa käytettävien koneiden toimittajia, esimerkit kovin kuluttajapuoleen keskittyneitä. Mutta toki skaalautuvia teollisuudessa käytettäviin suuriin koneisiin/koneyhdistelmiin.

SCIP-ilmoitusvelvoite koskee kaikkia esineiden toimittajia lukuun ottamatta niitä, jotka toimittavat esineitä ainoastaan ja vaan kuluttajille. Jos toimittaja toimii itse myös EU:hun maahantuojana tai valmistajana, SCIP-ilmoitus on tehtävä.

Koskeeko SCIP -tietokantavaatimus myös räjähdysaineita, eli käytännössä esineistä puhuttaessa nalleja? (Nalleja ei kierrätetä eivätkä ne päädy jätteenkäsittelylaitoksiin. Mikäli nalli jostain syystä ei ole räjähtänyt tai se poistetaan käytöstä ennen räjäytystä, se tuhoetaan räjäyttämällä tai polttamalla räjähdysainejätepolttoluvan omaavan tahon eli käytännössä nallin valmistajan tai jälleenmyyjän toimesta.)

SCIP-ilmoitusvelvoite koskee kaikkia esineitä. Jäsenvaltioilla voi olla vapautuksia maanpuolustuksen vuoksi. Suomessa ei tällä hetkellä tällaisia poikkeuksia ole. Nykyiset voimassa olevat puolustusvoimia koskevat poikkeukset löytyvät valtioneuvoston asetuksesta 996/2010 <https://www.finlex.fi/fi/laki/alkup/2010/20100996>.

Miksi samasta esineestä on tehtävä useita ilmoituksia? Miksi ei riitä että osan/esineen tuottaja tekee ilmoituksen?

Tavoitteena on, että tietoa SVHC-aineista on entistä paremmin saatavilla tuotteen elinkaaren aikana, myös jättevaiheessa. Lisäksi tietokannalla halutaan edistää SVHC-aineiden korvaamista turvallisemmilla vaihtoehdoilla.

Samasta esineestä, joka toimitetaan sellaisenaan tai toisen esineen osana, ei tarvitse toimittaa samoja tietoja uudestaan, vaan ilmoituksessa voidaan viitata jo tehtyyn ilmoitukseen sen SCIP-numerolla. Jokaiselta toimittajalta vaaditaan kuitenkin oma ilmoitus.

Tiukka lain tulkinta näyttää johtavan siihen, että pienenkin komponenttieroavaisuuden vuoksi pitää joka tuotteesta tehdä oma Dossier. Näinkö pitää menetellä?

SCIP-ilmoitus on tehtävä jokaisesta tuotteesta/esineestä, joka sisältää SVHC-ainetta yli 0,1 paino-%. SCIP-ilmoitus voi kattaa useita esineitä, jos on kyseessä täysin identtiset esineet tai lähes identtiset esineet, jolloin sama SCIP-ilmoitus voi kattaa koko ”ryhmän” ja niiden tiedot voidaan toimittaa samassa ilmoituksessa. Lisätietoa ryhmittelystä SCIP-ilmoituksessa löytyy ECHAN ohjeesta suomeksi: https://echa.europa.eu/documents/10162/28213971/information_requirements_for_scip_notifications_fi.pdf/50f22cb0-c11a-35d3-e62d-d566b8b6792d

SCIP koskee myös avaruuteen lähetettäviä tuotteita?

SCIP-ilmoitusvelvoite koskee myös avaruuteen lähetettävien tuotteiden toimittajia eli toimijoita, jotka saattavat tuotteita markkinoille. Tuotteen käyttö sen tarkoitetulla tavalla ei ole markkinoille saattamista.

KETÄ KOSKEE – KUKA ILMOITUKSEN TEKEE

Kenen on tehtävä ilmoitukset? Täytyykö ilmoitus tehdä, jos

- a) ostaa tuotetta toiselta EU-alueella toimivalta toimijalta ja jakelee tuotetta tällöin vain Suomessa
- b) ostaa tuotetta Suomessa toimivalta toimijalta ja jakelee tuotetta vain Suomessa? Eli tuleeko tuottajan ja mahdollisesti jakelijan täyttää kaikki samat tiedot järjestelmään?

Vaikka toimitat tuotteita vain Suomessa, SCIP-ilmoitus on tehtävä. Tähän ei vaikuta se, ostatko tuotteen Suomesta vai toisesta EU-maasta.

Jos toimittajasi on tehnyt tuotteesta SCIP-ilmoituksen, sinun on mahdollista viitata omassa SCIP-ilmoituksessasi jo tehtyyn ilmoitukseen ns. SCIP-numerolla eikä samoja tietoja tuotteesta tarvitse antaa uudestaan.

Jos kuitenkin toimitat tuotteita ainoastaan ja vain kuluttajille, ei sinun tarvitse tehdä SCIP-ilmoitusta.

Jos tuottaja/kokoonpanija ja maahantuoja ovat molemmat EU:ssa, tekevätkö molemmat toimijat ilmoituksen?

Kaikilla esineiden toimittajilla on SCIP-ilmoitusvelvoite, jos esine sisältää SVHC-ainetta yli 0,1 paino-%.

Jos kuluttaja myy SVHC-tuotteen yritykselle, joutunee sitten tekemään SCIP-ilmoituksen?

Esim. käytetyn auton kauppa

Kuluttajan ei tarvitse tehdä SCIP-ilmoitusta käytetystä autosta. Myöskään kuluttajalle käytetyn auton myyvän yrityksen ei tarvitse tehdä SCIP-ilmoitusta. Mikäli kuluttaja alkaa harjoittamaan liiketoimintaa autojen myynnillä yrityksille ja perustaa yrityksen, toiminimen tms., jolla on Y-tunnus, SCIP-ilmoitusvelvoite voi tulla sovellettavaksi.

Jos kuluttaja myy käytöstä poistamansa auton romuttamolle ja siitä maksun, niin tuleeko kuluttajan tehdä SCIP-ilmoitus? Onko ilmoitusvelvollinen, vaikkei rahaa liikkuisikaan?

Kuluttajan ei tarvitse tehdä SCIP-ilmoitusta myydessään autonsa romutusliikkeelle riippumatta siitä, saako siitä rahallista korvausta tai ei. SCIP-ilmoitusvelvoitetta ei ylipäätään sovelleta jätteeseen. Jätteeksi nimitetään sellaisia aineita ja esineitä, jotka niiden haltija on poistanut käytöstä, aikoo poistaa käytöstä tai on velvollinen poistamaan käytöstä, esimerkiksi romutettavaksi toimitettavaa autoa.

Vapautuuko kuluttaja SCIP-ilmoitusvelvollisuudesta edes myydessään autoaan romuliikkeelle? Tämäkin taitaa olla markkinoille saattamista tuon uuden tulkinnan johdosta, ettei rajoituta tarkastelemaan vain ensimmäistä markkinoille saattamista.

Kuluttajan ei tarvitse tehdä SCIP-ilmoitusta myydessään autonsa romutusliikkeelle.

Jos kuluttajakauppa (paikallinen K-market) myy tuotteita urheiluseuralle, niin tuleeko kaupan tehdä SCIP-ilmoitus?

Toimitettaessa esineitä urheiluseuroille, on olennaista arvioida, onko kyse esineen ammattimaisesta käytöstä, jolloin urheiluseuralle on toimitettava myös tiedot huolta aiheuttavista aineista, eli SVCH-aineista, jos aineen pitoisuus esineessä on yli 0,1 %. Jos urheiluseura ostaa esim. urheiluvälineitä myyntiin, toimii urheiluseura jakelijana ja esineen toimittajan tulee tehdä SCIP-ilmoitukset.

Vaihtolaitteiden osalta tilanne on epäselvä. Kuluttaja voi käytännössä tosiaan myydä tuotteen yritykselle ja yritys saattaa myydä saman tuotteen kunnostettuna takaisin toiselle kuluttajalle. Täytyykö ilmoituksia tehdä tässä ketjussa? Korjattu laite ei tarvitse dossieria ECHA:n mukaan - korjattu vaihtolaite, tarviiko dossierin?

Vaihtolaitteesta (vanha laite, joka myydään kunnostettuna toiselle kuluttajalle) ei vaadita SCIP-ilmoitusta.

Mitä tämä SCIP-tietokanta velvollisuus tarkoittaa alihankkijoille, jotka tekevät tuotteita asiakkaidensa speksien mukaisesti ja heidän määrittelemistä komponenteista?

SCIP-ilmoitusvelvoite on esineiden toimittajilla ja tässä tapauksessa toimittaja on alihankkija. Kolmas osapuoli, esim. tilaaja/asiakas, voi tehdä SCIP-ilmoituksen toisen puolesta. Asia on mahdollista ja hyvä huomioida yritysten välisissä sopimuksissa.

Alihankinnasta ja sopimusvalmistajan velvollisuuksista Blue Guide:ssa on eri tulkinta, kuin Tukesin esityksessä.

Erot johtuvat termien eri määritelmistä eri lainsäädännöissä. REACH-asetus ja kemikaaleja koskeva unionin lainsäädäntö eivät kuulu Blue Guide -oppaassa tarkasteltaviin aiheisiin. REACH-asetuksessa tarkoitetaan

- esineen toimittajalla esineen tuottajaa tai maahantuojaa, jakelijaa tai muuta toimitusketjun toimijaa, joka saattaa esineen markkinoille;*
- markkinoille saattamisella toimittamista tai tarjoamista kolmannelle osapuolelle joko maksua vastaan tai maksutta. Maahantuontia pidetään markkinoille saattamisena.*

Kenen vastuulla on tehdä valmiin ajoneuvon ilmoitus SCIP-tietokantaan, kun kyseessä on monivaiheisesti valmistettu ajoneuvo? Esimerkiksi kuorma-auton alustaan, jolla oma SCIP-koodi, asennetaan toisen vaiheen valmistajan toimesta päällirakenne, joka sisältää SVHC-aineita.

Ajoneuvon kokoajalla sen toimittajana, markkinoille saattajana, on ilmoitusvelvoite SCIP-tietokantaan.

Suomessa pääasiassa raskaat kuorma-autot rakennetaan monivaiheisesti (esim. alusta, päällirakenne) ja yksittäishyväksytään jokainen omana yksilönä. Tässähän on niin, että jokainen yksilö on siis oma erillinen tuote. Pitääkö siis jokainen näistä ilmoittaa erikseen omana tuotteenaan?

Kaikista tuotteista pitää tehdä SCIP-ilmoitukset, jos ne sisältävät SVHC-ainetta yli 0,1 paino-%. Jos on kyseessä monesta osasta koottu tuote, ilmoituksessa hyödynnetään jo tehtyjä ilmoituksia tuotteen osille eikä samoja tietoja tarvitse toimittaa uudestaan. Monesta osasta koostuvan tuotteen ilmoituksesta käy ilmi mm. SCIP-numerot SVHC-ainetta sisältäville osille sekä missä ne sijaitsevat tuotteessa.

Mikäli on kyseessä periaatteessa samanlaiset raskaat kuorma-autot, jotka on varusteltu yksilöllisesti, niiden tiedot voidaan toimittaa samassa ilmoituksessa. SCIP-ilmoitus voi kattaa useita moniosaisia tuotteita, jos on kyseessä täysin identtiset tai lähes identtiset moniosaiset tuotteet, jolloin sama SCIP-ilmoitus voi kattaa koko "ryhmän". Lisätietoa ryhmittelystä SCIP-ilmoituksessa löytyy ECHAN ohjeesta suomeksi: https://echa.europa.eu/documents/10162/28213971/information_requirements_for_scip_notifications_fi.pdf/50f22cb0-c11a-35d3-e62d-d566b8b6792d

Jos ajoneuvoa varustellaan ennen sen ensirekisteröintiä varusteilla, joilla on SCIP-koodi (sisältävät siis SVHC aineita), pitääkö tehdä ilmoitus SCIP-tietokantaan ja jos, niin kenen vastuulla ilmoittaminen on?

SCIP-ilmoitus koskee esinettä sellaisena kuin se toimitetaan. SCIP-ilmoitusvelvollisuus on aina esineiden toimittajilla. SCIP-ilmoitus pitää tehdä, jos esine sisältää SVHC-ainetta yli 0,1 paino-%. Toimittajan, joka toimittaa esineitä vain suoraan kuluttajille, ei tarvitse ilmoitusta tehdä, ellei toimi myös esineiden EU:hun maahantuojana tai valmistajana. Ajoneuvosta ja sen varusteista niiden toimittajat tekevät tarvittavat SCIP-ilmoitukset. Autoliikkeen, joka myy auton suoraan kuluttajalle, ei ilmoitusta tarvitse tehdä.

Asiakas ostaa korjaamon varaosastokiltä varusteita tai varaosia, joissa on SCIP-koodi, joita hän itse asentaa/vaihtaa ajoneuvoonsa, joka on ensirekisteröity 5.1.-21 jälkeen. Kuuluuko tästä tehdä SCIP-ilmoitus ja jos, niin kenen toimesta?

Varusteista ja varaosista ovat jo niiden toimittajat tehneet tarvittavat SCIP-ilmoitukset, eikä korjaamolla ole ilmoitusvelvollisuutta, jos toimittaa vain suoraan kuluttajille, eikä toimi itse niiden EU:hun maahantuojana.

Ajoneuvo on vuosihuollossa merkkikorjaamossa ja siihen vaihdetaan SCIP-koodin omaavia varaosia, kuuluuko tehdä SCIP-ilmoitus?

Merkkikorjaamon ei tarvitse tehdä varaosista SCIP-ilmoitusta. Varaosista ovat niiden toimittajat tehneet tarvittavat SCIP-ilmoitukset.

Liikennekäytössä jo olevaan, 5.1.-21 jälkeen valmistettuun ajoneuvoon asennetaan korjaamon toimesta varusteita, jotka sisältävät SVHC-aineita ja joilla siten on SCIP-koodi. Pitääkö korjaamon tehdä SCIP-ilmoitus?

Korjaamon ei tarvitse tehdä SCIP-ilmoitusta ajoneuvoon asennetuista varusteista. Varusteista ovat niiden toimittajat tehneet tarvittavat SCIP-ilmoitukset.

SVHC-AINEEN LASKEMINEN ESINEESTÄ

Kuinka Unionin tuomioistuimen tuomio 10.9.2015 asiassa C-106/14 vaikuttaa SCIP-ilmoittamisen vastuisiin, joita kohdistuu sellaisen esineen valmistajaan, jonka tuotteita käytetään osana toista tuotetta?

Unionin tuomioistuimen tuomion mukaan SVHC-aineen pitoisuus lasketaan monesta osasta kootun esineen yksittäisen osan painosta eikä kootun esineen koko painosta. Tämän johdosta jokaisella sellaisen esineen toimittajalla, jonka osana on toinen esine, jossa on SVHC-ainetta yli 0,1 paino-%, on SCIP-ilmoitusvelvoite. Unionin tuomioistuimen tuomio 10.2.2015 asiassa C-106/14:

<http://curia.europa.eu/juris/document/document.jsf?text=&docid=167286&pageIndex=0&doclang=FI&mode=req&dir=&occ=first&part=1&cid=118370>

Miten määritetään 0,1 painoprosenttia SVHC ainepitoisuus lopputuotteesta? Jos esim. 100kg tuotteen osana olevassa 100g painavassa sähkömoduulissa on 0,1g SVHC-pitoisuus, onko SVHC-pitoisuus korkealla vain sähkömoduulissa (sähkömoduulivalmistaja) vai myös 100kg lopputuotteessa?

SVHC-aineen pitoisuus sähkömoduulissa on 0,1-paino-%. SCIP-ilmoitusvelvoite koskee sekä sähkömoduulin että lopputuotteen, jonka osa sähkömoduuli on, toimittajaa.

DECLARATION OF COMPLIANCE / VAATIMUSTENMUKAISUUSTODISTUS

Onko REACH/SCIP Declaration of compliance/todistus siitä, onko tai ei vaarallisia aineita - tähän olemassa dokumenttipohjaa?

SVHC-selvityksen pyytäminen ulkomaiselta komponenttitoimittajalta - ainelistan lähetys excelinä ja pyydetään ruksimaan tiedot vai sitten pyydetään 'declaration of compliance'/todistus, jossa mainitaan jos joku komponentti ylittyy 0.1% osalta?

Jos yhdelle komponentille on useampi toimittaja niin selvitys on pyydettävä kaikilta toimittajilta?

Jos komponentteja ostetaan suoraan valmistajalta vs. dealeriltä niin kummaltako todistus pitää pyytää

Jos ei ole SVHC aineita käytössä, pitääkö silti raportoida siitäkin? (Joitain teollisuusorganisaatioiden kannanottoja on voinut tulkita niin, että "ilmoittamatta jättäminen" ei ole riittävä osoitus siitä, että asioista on otettu selvää, ja että ilmoittamatta jättäminen olisi harkittu teko. Tällöin pitäisi ilmoittaa joka nimikkeestä erikseen, että "Nimike xyz" ei sisällä SVHC aineita.)

Lainsäädännössä ei ole säädetty todistuksista. Se, miten toimitukset jussa varmistetaan lainsäädännön noudattamisesta ja miten todistukset sekä sopimukset laaditaan, on yritysten välinen asia. Esim. toimialajärjestöiltä voi löytyä tähän toimivia mallipohjia ja ratkaisuja tai tuotteita koskevista standardeista.

SCIP-TIETOKANTA

Miten yritykset voivat käyttää SCIP tietokantaa? - onko tulossa hakukone, jolla voi hakea, mitä tuotteita tietokannasta?

ECHA tulee julkaisemaan SCIP-tietokantaan ilmoitetut tiedot verkkosivuillaan. Tietojen haku kannasta tulee pohjautumaan sinne ilmoitettuihin tietoihin. Hakuja tullaan mahdollistamaan esimerkiksi esinetunnisteiden, esineluokkien tai SVHC-aineiden perusteella.

Onko suunnitelmissa hyödyntää SCIP-tietokannassa ilmoitettuja tietoja siihen, jos jokin SVHC-aine muuttuu kielletyksi tai luvanvaraiseksi, mutta sitä edelleen tietokannan perusteella löytyy EU:n alueella myytävistä tuotteista (ilman lupaa)?

SCIP-tietokantaan ilmoitetut tiedot julkaistaan ECHA:n verkkosivuilla ja näin ollen niitä voidaan hyödyntää edellä esitettyyn tarkoitukseen.

Miten tiedon toimittamisen erilaiset hierarkiamahdollisuudet ja ryhmittelymahdollisuudet toimivat yksinkertaisen ilmoituksen tekijän kannalta tai mahdollistavat viittaamisen jo tehtyyn ilmoitukseen?

Jos ilmoitusvelvollinen toimija katsoo, että hänen ilmoitusvelvollisuutensa täytyy viittaamalla toisen toimijan jo tekemään ilmoitukseen voi hän yksinkertaisesti viitata tämän ilmoitukseen. Viitatus ilmoituksen raportointitasot (hierarkia ja ryhmittely) eivät vaikuta mahdollisuuteen viitata kyseiseen ilmoitukseen. Oleellista on, että ilmoitusvelvollinen varmistuu siitä, että viitattu ilmoitus täyttää hänen ilmoitusvelvollisuutensa.

SCIP-ILMOITUKSEN TEKEMINEN

Miten tulisi toimia, kun tytäryhtiön tuotteiden SVHC-tiedot ovat samassa järjestelmässä kuin emoyhtiön, ja SCIP-ilmoituksia tekee emoyhtiö lähtökohtaisesti, mutta tytäryhtiölle vaaditaan oma legal entity SCIP-portaalissa?

Tytäryhtiölle tulee luoda oma legal entity, jonka nimeen ilmoitus on tehtävä. Emoyhtiön käyttäjä voi tehdä tämän ilmoituksen tytäryhtiön puolesta hyödyntämällä ns. foreign user -mahdollisuutta. Lisäksi, jos emo- ja tytäryhtiön ilmoitettavat tuotteet ovat samoja, niistä riittää ensimmäinen ilmoitus, jolla toimitetaan tiedot ja toinen ilmoitus, joka viittaa tähän ensimmäiseen ilmoitukseen. Samojen tietojen moneen kertaan lähettämistä tulee välttää.

Jos toisella ruuvitoimittajalla samassa ruuvissa SVHC ainetta on 0,09% ja toisella 0,11%. Miten ilmoitetaan? Toimisiko se, että ilmoitetaan vaihteluvälillä 0,09...0,11%

Jos SVHC-aineen pitoisuus ruuvissa on 0,09%, ilmoitusta ei tule toimittaa koska ilmoitusvelvollisuuden 0,1% kynnyksarvo ei ylity.

Onko tyyppillisempää että SVHC aineet ilmoitetaan S2S järjestelmän kautta? Puolen vuoden välein sadoilta toimittajilta svhc aineiden tiedustelu SVHC listan päivittyessä (ja kun uusia tuotteita tulee) on kieltämättä työtaakallisesti melkoinen.

Ylivoimaisesti suurin määrä SCIP -ilmoituksia on toimitettu S2S järjestelmän kautta ensimmäisten kuukausien aikana.

Onko S2S tarkoitettu enemmän valmistavalle teollisuudelle vai millaisia toimijoita on siirtynyt käyttämään S2S järjestelmää, volyympiperusteisesti vai toimiala?

S2S järjestelmää hyödyntäviä toimijoita ei ole profiloitu tarkemmin. S2S järjestelmä on kaikkien käytettävissä toimialasta ja volyymeista riippumatta.

Tuoteperheet.

Jos second source on jo kyseenalainen, niin miten hoidetaan "extremely complex object" tuoteperhe? Olen nähnyt ratkaisuja, joissa valmistaja tekee super-BOM:n, joka kattaa kaikki tuoteperheen osat. Dossierissa variantit on sitten nimetty aliaksina tuoteperheelle. Tämä on jotenkin järjevä tapa hoitaa tuoteperhe.

a) Saako näin tehdä?

b) Jos ei saa, niin miten pitää menetellä?

Konfiguroitavat tuotteet.

Samantapainen ongelma kuin tuoteperheessä, mutta tällä kertaa jokainen tuote on aidosti erilainen.

Tuotteessa voi olla esimerkiksi 50 000 - 100 000 osaa. Tässäkin jonkinlainen super-BOM -lähestymistapa olisi järkevä, koska muuten joka tuotteesta pitää tehdä oma Dossier.

Edellä kuvattuihin tilanteisiin ECHA on julkaisut SCIP-ilmoituksia koskevat vaatimukset nimisen dokumentin. Kappaleet, joissa kuvataan raportointitasoja (hierarkia ja ryhmittely) ovat erityisen relevantteja.

Custom osat tuotteessa.

Nämä pitää tutkia itse, koska kukaan muukaan ei SCIP reference numberia tee. Eikö tämä johda siihen, että vain referointiin perustuvat ratkaisut eivät ole kelvollisia?

Jos itse valmistaa jonkin tuotteen osan (Custom osa) ja siitä ei ole kukaan vielä tehnyt ilmoitusta, johon voisi viitata, tämän osan tiedot pitää ilmoittaa itse.

Dossieria ei voi tehdä, jos ei ole SVHC-aineita. Miten toimitaan, jos nyt on SVHC-aineita ja siitä tehdään

Dossier. Sitten ensi vuonna tuotetta muutetaan siten, että SVHC-aineita ei ole. Miten Dossierin voi päivittää?

Edellä kuvatussa tilanteessa päivityksen voi tehdä ilmoittamalla aineen kohdalla "Candidate list substance no longer present".

SCIP-VELVOITTEEN TOIMEENPANO EU:SSA

Tietääkö ECHA EU-alueen tilanteesta SCIP-toimeenpanosta?

Direktiivin toimeenpanon seurannasta jäsenmaissa vastaa EU Komissio.

VALVONTA

Miten tämän kokonaisuuden valvonta toteutetaan?

Tukes valvoo tuotteiden ja kemikaalien turvallisuutta ja vaatimustenmukaisuutta. Kemikaalilaissa 599/2013 säädetään viranomaisen toimivallasta valvoa EU:n kemikaalisäännöksiä. SCIP-vaatimuksista säädetään osana jätesäädöspakettia, joka on keväällä 2021 eduskunnan käsittelyssä. Tavoitteena on, että SCIP-vaatimuksia koskeva kansallinen lainsäädäntö on voimassa 1.7.2021 alkaen.

Tukesissa olemme valmistautuneet SCIP-ilmoituksia koskeviin neuvonta- ja valvontatehtäviin. Olemme tehneet SCIP-viestintää ja neuvontaa sekä luonnostelleet alustavaa valvontasuunnitelmaan. Valvonnassa edetään neuvontapainotteisesti. Tukes tekee valvontaa riskiperusteisesti ja pistokokeenomaisesti. Lisätietoa valvonnasta: <https://tukes.fi/tee-nain/valvonta/valvontakeinot>.