

*Piano Mirato di prevenzione a valenza regionale sull'utilizzo in
sicurezza di sostanze cancerogene e mutagene soggette ad
autorizzazione REACH*
Seminario per le imprese



Presentazione della scheda di autovalutazione aziendale

9 Luglio 2024

Lucilla Buzzi

ATS Brianza - SC Prevenzione Sicurezza Ambienti di Lavoro

SEZIONE 1

AGENZIA DI TUTELA DELLA SALUTE CHE HA COINVOLTO L'AZIENDA NEL PMP

SEZIONE 1

AGENZIA DI TUTELA DELLA SALUTE CHE HA COINVOLTO L'AZIENDA NEL PMP

* **ATS**

Scegliere solo una delle seguenti voci

Prego selezionare... ▼

ATS CITTA' METROPOLITANA DI MILANO

ATS DELL'INSUBRIA

ATS DELLA MONTAGNA

ATS DELLA BRIANZA

ATS DI BERGAMO

ATS DI BRESCIA

ATS DELLA VAL PADANA

ATS DI PAVIA

Adesione volontaria

SEZIONE 2

NOMINATIVO E CONTATTI DELLA PERSONA CHE COMPILA IL QUESTIONARIO

SEZIONE 2
NOMINATIVO E CONTATTI DELLA PERSONA CHE COMPILA IL QUESTIONARIO

* **Cognome**

* **Nome**

* **Ruolo aziendale (specificare se interno all'azienda o consulente esterno)**

* **Indirizzo email**

Telefono
Solo valori numerici sono consentiti per questo campo

SEZIONE 3

ANAGRAFICA AZIENDA

.....

* Numero lavoratori dipendenti dell'impresa (considerare tutte le sedi)

Solo valori numerici sono consentiti per questo campo

* Numero lavoratori non dipendenti dell'impresa (per es. cooperative, appalti)

Solo valori numerici sono consentiti per questo campo

*
E' stato nominato il medico competente?

Scegliere solo una delle seguenti voci

- SI
 No perché risulta non necessario a seguito della valutazione del rischio

*
E' stato eletto/designato l'RLS?

Scegliere solo una delle seguenti voci

- SI
 NO

SEZIONE 4

GESTIONE DEL RISCHIO DI ESPOSIZIONE A CANCEROGENI SECONDO IL D. LGS 81/08 E IL REGOLAMENTO REACH

SEZIONE 4

GESTIONE DEL RISCHIO DI ESPOSIZIONE A CANCEROGENI SECONDO IL D. LGS 81/08 E IL REGOLAMENTO REACH

* Sono UTILIZZATE o IMMESSE SUL MERCATO sostanze cancerogene e/o mutagene incluse nell'allegato XIV "Elenco delle sostanze soggette ad autorizzazione" del Regolamento REACH (<https://www.echa.europa.eu/authorisation-list>)? (nell'immissione sul mercato è inclusa anche l'importazione)

Scegliere solo una delle seguenti voci

- SI
 NO

*
Ci sono lavoratori esposti a sostanze cancerogene e/o mutagene in azienda?

- Sì No

SEZIONE 4

Sono UTILIZZATE o IMMESSE SUL MERCATO sostanze cancerogene e/o mutagene incluse nell'allegato XIV "Elenco delle sostanze soggette ad autorizzazione" del Regolamento REACH? (nell'immissione sul mercato è inclusa anche l'importazione)

26 VOCI IN ALLEGATO XIV

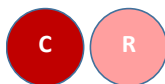
<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/it/TXT/HTML/?uri=CELEX:02006R1907-20231201#tocId1192>



15 voci per sostanze cancerogene: 2, 8, 9, 14, 15, 17, 23, 24, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 56



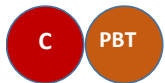
4 per sostanze cancerogene, mutagene e tossiche per la riproduzione: 18, 19, 20, 22



3 per sostanze cancerogene e tossiche per la riproduzione: 10, 11, 12



2 per sostanze cancerogene e mutagene: 16, 21



2 per sostanze cancerogene, persistenti, bioaccumulabili, tossiche (PBT), vPvB: 40, 41

SEZIONE 4

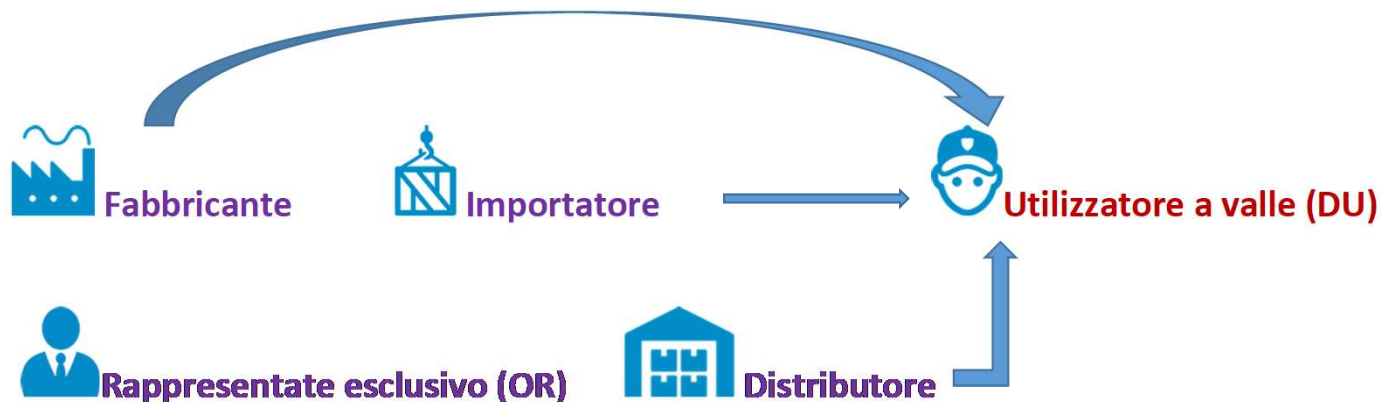
Sono UTILIZZATE o IMMESSE SUL MERCATO sostanze cancerogene e/o mutagene incluse nell'allegato XIV "Elenco delle sostanze soggette ad autorizzazione" del Regolamento REACH? (nell'immissione sul mercato è inclusa anche l'importazione)

SI se l'impresa

Immette sul mercato

e/o

Utilizza



Una (o più) sostanze incluse in allegato XIV per proprietà cancerogene e/o mutagene

SEZIONE 4

Sono UTILIZZATE o IMMESSE SUL MERCATO sostanze cancerogene e/o mutagene incluse nell'allegato XIV "Elenco delle sostanze soggette ad autorizzazione" del Regolamento REACH? (nell'immissione sul mercato è inclusa anche l'importazione)

PRIME LINEE DI INDIRIZZO PER L'ATTIVAZIONE DEL PIANO MIRATO DI PREVENZIONE A VALENZA REGIONALE RELATIVO ALL'UTILIZZO IN SICUREZZA DI SOSTANZE CANCEROGENE E MUTAGENE SOGGETTE AD AUTORIZZAZIONE REACH (ALLEGATO XIV)

APPENDICE C: glossario

Fabbricante

Ai sensi dell'art. 3, par. 9 del Regolamento REACH, ogni persona fisica o giuridica stabilita nella Comunità che fabbrica una sostanza all'interno della Comunità.

Importatore

Ai sensi dell'art. 3, par. 11 del Regolamento REACH, ogni persona fisica o giuridica stabilita nella Comunità responsabile dell'importazione.

Utilizzatore a valle

Ai sensi dell'art. 3, par. 13 del Regolamento REACH, ogni persona fisica o giuridica stabilita nella Comunità diversa dal fabbricante e dall'importatore che utilizza una sostanza, in quanto tale o in quanto componente di una miscela, nell'esercizio delle sue attività industriali o professionali. I distributori e i consumatori non sono utilizzatori a valle.

Distributore

Ai sensi dell'art. 3, par. 14 del Regolamento REACH, ogni persona fisica o giuridica stabilita nella Comunità, compreso il rivenditore al dettaglio, che si limita a immagazzinare e a immettere sul mercato una sostanza, in quanto tale o in quanto componente di una miscela, ai fini della sua vendita a terzi.

Fornitore

Ai sensi dell'art. 3, par. 32 del Regolamento REACH, ogni fabbricante, produttore, importatore, utilizzatore a valle o distributore che immette sul mercato una sostanza, in quanto tale o in quanto componente di una miscela, o una miscela o un articolo.

Datore di lavoro

Ai sensi dell'art. 2, c. 1, lett. b), del D.Lgs. n. 81/2008, può coincidere, nello stesso tempo e a seconda del prodotto che si considera, con il fabbricante, l'importatore, il distributore o l'utilizzatore a valle.

Responsabile dell'immissione sul mercato

Richiamato dall'art. 223, c. 1, lett. b) e c. 4, nonché dall'art. 227, c. 4 del D.Lgs. n. 81/2008 e s.m.l., corrisponde alla definizione di Fornitore. Egli è comunque il soggetto il cui nominativo già compariva nella SDS, o nell'etichettatura o nell'imballaggio, questo anche nelle ipotesi in cui sia coincidente con il fabbricante, l'importatore o il distributore.

Ri-confezionatore:

Colui che oltre alla ri-apposizione del proprio marchio, svolge l'attività di ri-confezionamento, che nella consiste nel trasferire la sostanza/miscela da un contenitore all'altro/altri; in tal caso, l'operatore sarà considerato un utilizzatore a valle ai sensi del regolamento REACH.

Ri-etichettatore

Colui che appone il proprio marchio (nome/logo/etichetta) su un prodotto che non è stato fabbricato personalmente e al quale non sono state fatte modifiche in termini di composizione, diluizione, etc e/o imballaggio. Questi è considerato un distributore ai sensi del regolamento REACH.

SEZIONE 4

GESTIONE DEL RISCHIO DI ESPOSIZIONE A CANCEROGENI SECONDO IL D. LGS 81/08 E IL REGOLAMENTO REACH

SEZIONE 4

GESTIONE DEL RISCHIO DI ESPOSIZIONE A CANCEROGENI SECONDO IL D. LGS 81/08 E IL REGOLAMENTO REACH

* Sono UTILIZZATE o IMMESSE SUL MERCATO sostanze cancerogene e/o mutagene incluse nell'allegato XIV "Elenco delle sostanze soggette ad autorizzazione" del Regolamento REACH (<https://www.echa.europa.eu/authorisation-list>)? (nell'immissione sul mercato è inclusa anche l'importazione)
Scegliere solo una delle seguenti voci

- SI
 NO

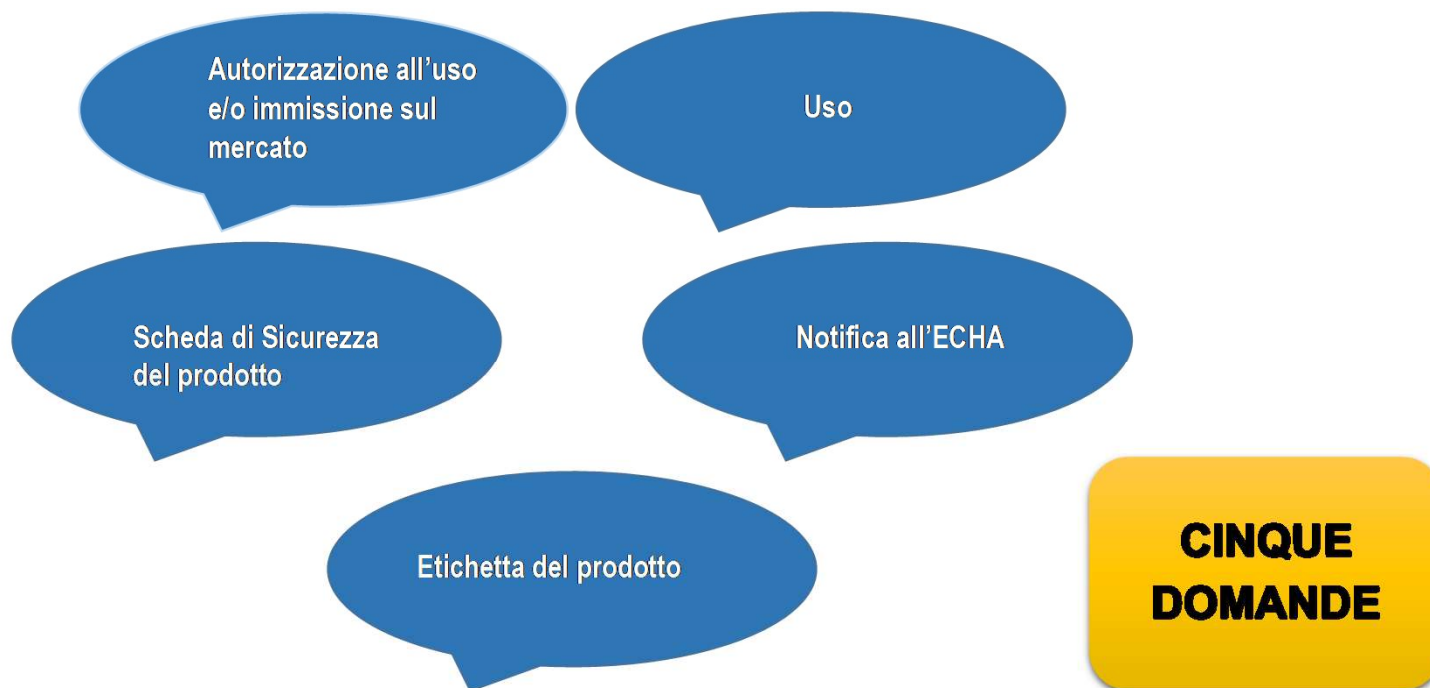
* 4,4'-diaminodifenilmetano (MDA) N. CE: 202-974-4 / N. CAS: 101-77-9

Utilizzata e/o immessa sul mercato?

- | | |
|----|----------------------------------|
| SI | <input checked="" type="radio"/> |
| NO | <input type="radio"/> |

SEZIONE 4

Sono UTILIZZATE o IMMESSE SUL MERCATO sostanze cancerogene e/o mutagene incluse nell'allegato XIV "Elenco delle sostanze soggette ad autorizzazione" del Regolamento REACH? (nell'immissione sul mercato è inclusa anche l'importazione)



SEZIONE 4

Autorizzazione all'uso e/o all'immissione sul mercato

1

* Quale condizione è soddisfatta?	Selezionare la condizione soddisfatta per la sostanza
a) è stata rilasciata un'autorizzazione all'azienda per gli usi per cui ne ha fatto richiesta (articoli da 60 a 64)	<input type="radio"/>
b) gli usi della sostanza sono gli stessi, per cui è stata rilasciata un'autorizzazione ad un proprio fornitore (articolo 56.2)	<input type="radio"/>
c) l'uso o gli usi di tale sostanza sono esentati dall'obbligo d'autorizzazione di cui all'allegato XIV (articolo 58.2)	<input type="radio"/>
d) la data a partire dalla quale l'immissione sul mercato e l'uso della sostanza sono vietati («data di scadenza») non è ancora trascorsa	<input type="radio"/>
e) data di scadenza è trascorsa, ma è stata presentata una domanda almeno diciotto mesi prima (data entro cui devono pervenire le domande in allegato XIV) , ma non è ancora stata presa una decisione circa la domanda d'autorizzazione (domanda pendente)	<input type="radio"/>
f) la sostanza sia immessa sul mercato ed è stata rilasciata un'autorizzazione per tale uso all'utilizzatore situato immediatamente a valle	<input type="radio"/>
g) nessuna delle precedenti risposte (Interrompere l'immissione sul mercato e l'uso della sostanza o acquistare la sostanza da un fornitore in possesso di autorizzazione)	<input type="radio"/>

SEZIONE 4

Autorizzazione all'uso e/o all'immissione sul mercato

1

- a) l'**azienda** (fabbricante, importatore, rappresentante esclusivo, utilizzatore a valle) è **titolare di autorizzazione**
- b) l'uso della sostanza da parte dell'azienda (utilizzatore a valle) è contenuto nell'**autorizzazione rilasciata al proprio fornitore**
- c) l'**uso** (utilizzatore a valle) è **esente da autorizzazione**:
 - per **sostanze intermedie** isolate in sito e sostanze intermedie isolate trasportate
 - in attività di **ricerca e sviluppo**
 - in prodotti **fitosanitari** (direttiva 91/414/CEE)
 - in prodotti **biocidi** (direttiva 98/8/CE)
 - come **carburanti** (direttiva 98/70/CE)
 - come **combustibili**
 - in **miscele** classificate come **non pericolose** (reg. CLP)

SEZIONE 4

Autorizzazione all'uso e/o all'immissione sul mercato

1

- eventuali usi o categorie di usi esentati dall'obbligo d'autorizzazione specificati in allegato XIV
 - Per le *sostanze* incluse in allegato XIV *soltanto* come *CMR*:
 - in prodotti **cosmetici** (direttiva 76/768/CEE)
 - in materiali destinati a venire in contatto con alimenti (**MOCA**) (reg. (CE) n. 1935/2004)
- d) l'uso e/o l'immissione sul mercato è consentito perché la **data di scadenza** (cd. ***sunset date***, a partire dalla quale scatta il divieto) **non è ancora trascorsa**:

56.	Alcol bis(dimetilammino)-4»- (metilammino)trilitico (con ≥ 0,1 % di chetone di Michler (n. CE 202-027-5) o base di Michler (n. CE 202-959-2]) N. CE:209-218-2 N. CAS:561-41-1	4,4'-Cancerogeno (categoria 1B)	1° novembre 2023	1° maggio 2025	-	-
-----	---	------------------------------------	------------------	----------------	---	---

SEZIONE 4

Autorizzazione all'uso e/o all'immissione sul mercato

1

- e) l'azienda (fabbricante, importatore, rappresentante esclusivo, utilizzatore a valle) ha presentato una domanda di autorizzazione ed è in attesa della decisione di diniego o di rilascio (**domanda pendente**): la sunset date è trascorsa, l'azienda ha presentato una domanda di autorizzazione, entro la specifica *application date*, ma la decisione non è stata presa; l'azienda può continuare a immettere sul mercato e/o utilizzare la sostanza in attesa della decisione finale
- f) l'azienda (fabbricante, importatore, rappresentante esclusivo, utilizzatore a valle formulatore di miscele o produttore di articoli contenenti la sostanza) immette sul mercato un prodotto per il cui uso specifico è stata **rilasciata un'autorizzazione ad un utilizzatore situato immediatamente a valle** della catena di approvvigionamento
- g) **nessuna delle risposte precedenti**



SEZIONE 4

Uso conforme alle condizioni dell'autorizzazione

2

*
L'uso è conforme alle condizioni d'uso (condizioni operative e misure di gestione del rischio) previste dall'autorizzazione?
Art.56.2 del Reach

Selezionare la risposta

SI	<input type="radio"/>
NO (Provvedere a modificare le condizioni d'uso in modo da rispettare quanto prescritto nella autorizzazione)	<input type="radio"/>
Non pertinente (es. l'azienda non ricopre il ruolo di utilizzatore a valle o non è stata ancora concessa un'autorizzazione)	<input type="radio"/>

SEZIONE 4

Uso conforme alle condizioni dell'autorizzazione

2

SI

Uso da parte dell'azienda (utilizzatore a valle) **coerente** con le condizioni dettate dalla decisione di autorizzazione. Sono rispettate:

- ✓ Le **Condizioni operative** (operational conditions, OC)
- ✓ Le **misure di gestione del rischio** (risk management measures, RMM) descritte nel rapporto sulla sicurezza chimica e nella decisione
- ✓ Le eventuali **condizioni aggiuntive** imposte dalla decisione
- ✓ Le eventuali **funzionalità chiave** della sostanza incluse nella decisione (es. cromo triossido)

SEZIONE 4

Uso conforme alle condizioni dell'autorizzazione

2

NO



NON PERTINENTE

- **L'azienda NON è un utilizzatore a valle** (non utilizza la sostanza, non formula la miscela, non incorpora la sostanza in un articolo; immette esclusivamente sul mercato la sostanza o la miscela che la contiene senza modificare etichetta e imballaggio)
- **NON è stata rilasciata o non è dovuta un'autorizzazione** es. risposte alla domanda 1 c), d), e)

SEZIONE 4

Notifica a ECHA

3

*
E' stata effettuata la notifica all'ECHA dell'USO della sostanza utilizzata soggetta ad autorizzazione Reach?
Art.66.1 del Reach

Selezionare la risposta

- | | |
|---|-----------------------|
| SI | <input type="radio"/> |
| NO (Provvedere ad effettuare la notifica) | <input type="radio"/> |
| Non pertinente | <input type="radio"/> |

SEZIONE 4

Notifica a ECHA

3

SI

L'azienda (utilizzatore a valle) è **coperta dall'autorizzazione rilasciata per l'uso specifico ad un proprio fornitore** (attore situato a monte della catena d'approvvigionamento) ed **ha notificato all'ECHA l'uso della sostanza** entro tre mesi dalla prima fornitura della stessa, a partire dalla data di pubblicazione della decisione di autorizzazione nella Gazzetta Ufficiale.

NO



NON PERTINENTE

L'azienda NON è un utilizzatore a valle che si avvale dell'autorizzazione rilasciata per l'uso considerato ad un suo fornitore

SEZIONE 4

Etichetta del prodotto

4

*
L'etichetta del prodotto contenente la sostanza autorizzata presenta il numero di autorizzazione REACH?
Art.65 del Reach

Selezionare la risposta

- | | |
|---|-----------------------|
| SI | <input type="radio"/> |
| NO (Provvedere ad aggiornare l'etichetta) | <input type="radio"/> |
| Non pertinente | <input type="radio"/> |

SEZIONE 4

Etichetta del prodotto

4

SI

Il **numero di autorizzazione** è incluso **sull'etichetta del prodotto** (sostanza o miscela contenente la sostanza):

- dal titolare dell'autorizzazione (fabbricante, importatore, rappresentante esclusivo, utilizzatore a valle) o
- dall'utilizzatore a valle (coperto da autorizzazione) che immette sul mercato la sostanza, a seguito di riconfezionamento, o la miscela contenente la sostanza (formulatore)

NON PERTINENTE

Non è stata rilasciata un'autorizzazione

NO



SEZIONE 4

Scheda Di Sicurezza del prodotto

5

*
La SDS del prodotto contenente la sostanza autorizzata riporta il numero di autorizzazione REACH in sezione 2.2 "Elementi dell'etichetta"?
Art.65 del Reach

Selezionare la risposta

SI	<input type="radio"/>
NO (provvedere ad aggiornare la SDS)	<input type="radio"/>
Non pertinente	<input type="radio"/>

SEZIONE 4

Scheda di Sicurezza del prodotto

5

SI

Il **numero di autorizzazione** è presente nella **sezione 2.2** della **SDS** che il fornitore del prodotto (sostanza o miscela contenente la sostanza) ha aggiornato tempestivamente al rilascio dell'autorizzazione. La nuova versione, identificata come «Revisione: (data)», è stata fornita a tutti i destinatari ai quali la sostanza o la miscela è stata consegnata nel corso dei dodici mesi precedenti

NO



NON PERTINENTE

Non è stata rilasciata un'autorizzazione

SEZIONE 2: Identificazione dei pericoli

2.2. Elementi dell'etichetta

In accordo al Regolamento 1272/2008/CE (CLP)

Classificazione di preparati speciali (GHS):

Uso ristretto agli utilizzatori professionali.

Numero di Autorizzazione: REACH/20/18/18 Numero di Autorizzazione: REACH/20/18/19 Numero di

Autorizzazione: REACH/20/18/25 Numero di Autorizzazione: REACH/20/18/26 Numero di

Autorizzazione: REACH/20/18/5 Numero di Autorizzazione: REACH/20/18/4

SEZIONE 4

GESTIONE DEL RISCHIO DI ESPOSIZIONE A CANCEROGENI SECONDO IL D. LGS 81/08 E IL REGOLAMENTO REACH

SEZIONE 4

GESTIONE DEL RISCHIO DI ESPOSIZIONE A CANCEROGENI SECONDO IL D. LGS 81/08 E IL REGOLAMENTO REACH

* Sono UTILIZZATE o IMMESSE SUL MERCATO sostanze cancerogene e/o mutagene incluse nell'allegato XIV "Elenco delle sostanze soggette ad autorizzazione" del Regolamento REACH (<https://www.echa.europa.eu/authorisation-list>)? (nell'immissione sul mercato è inclusa anche l'importazione)

Scegliere solo una delle seguenti voci

SI

NO

*

Ci sono lavoratori esposti a sostanze cancerogene e/o mutagene in azienda?

 Si No

SEZIONE 4

GESTIONE DEL RISCHIO DI ESPOSIZIONE A CANCEROGENI SECONDO IL D. LGS 81/08 E IL REGOLAMENTO REACH

SI

In azienda vi sono **LAVORATORI, dipendenti e non**, che sono o possono essere **esposti a sostanze cancerogene e/o mutagene, non necessariamente incluse in Allegato XIV**

NO

SEZIONE 4

GESTIONE DEL RISCHIO DI ESPOSIZIONE A CANCEROGENI SECONDO IL D. LGS 81/08 E IL REGOLAMENTO REACH

SEZIONE 4

GESTIONE DEL RISCHIO DI ESPOSIZIONE A CANCEROGENI SECONDO IL D. LGS 81/08 E IL REGOLAMENTO REACH

* Sono UTILIZZATE o IMMESSE SUL MERCATO sostanze cancerogene e/o mutagene incluse nell'allegato XIV "Elenco delle sostanze soggette ad autorizzazione" del Regolamento REACH (<https://www.echa.europa.eu/authorisation-list>)? (nell'immissione sul mercato è inclusa anche l'importazione)
Scegliere solo una delle seguenti voci

SI

NO

* Ci sono lavoratori esposti a sostanze cancerogene e/o mutagene in azienda?

Sì No

NOTE

Invia

SEZIONE 4

Ci sono lavoratori esposti a sostanze cancerogene e/o mutagene in azienda?



SEZIONE 4

Sostituzione o utilizzo del CM in ciclo chiuso

1

*
E' stata effettuata la valutazione della sostituzione degli agenti cancerogeni e/o mutageni e se non possibile del loro utilizzo in ciclo chiuso ai sensi dell'art. 235 del D.Lgs 81/08?

Scegliere solo una delle seguenti voci

- SI
- NO (Provvedere ad effettuare la valutazione secondo quanto previsto dal d.Lgs 81/08)

SI
Il DL ha **valutato le misure** di prevenzione per **eliminare o almeno ridurre il rischio di esposizione a CM** (in ordine di priorità: sostituzione, utilizzo in ciclo chiuso, altre misure organizzative, tecniche e procedurali) e **riportato gli esiti** della valutazione **nel DVR**

NO



SEZIONE 4

Aggiornamento della valutazione dell'esposizione a CM

2

La valutazione dell'esposizione ad agenti cancerogeni e/o mutageni è stata aggiornata in occasione di modifiche del processo produttivo significative ai fini della sicurezza e della salute sul lavoro e, in ogni caso, trascorsi tre anni dall'ultima valutazione effettuata?

Scegliere solo una delle seguenti voci

- SI
- NO (provvedere ad aggiornare la valutazione dei rischi)

SI

Il DVR è aggiornato ogni tre anni e in occasione di modifiche significative del ciclo produttivo es. è coerente con le prescrizioni dettate dalla decisione di autorizzazione all'uso della sostanza (tal quale o in miscela)

NO



SEZIONE 4

Misurazione delle sostanze CM aerodisperse nel luogo di lavoro

3

*
Sono effettuate misurazioni degli agenti cancerogeni e/o mutageni aerodispersi nei luoghi di lavoro?

Scegliere solo una delle seguenti voci

- SI
- NO (Provvedere ad effettuare le misurazioni secondo quanto previsto dal d.Lgs 81/08)

SI

Il DL ha effettuato la **misurazione** degli agenti CM aerodispersi nel luogo di lavoro per verificare l'efficacia delle misure applicate; per le sostanze in allegato XIV del REACH, il monitoraggio ambientale (es. frequenza) rispetta quanto riportato nella decisione di autorizzazione.

NO



SEZIONE 4

Rispetto della norma UNI EN 689:2019

4

Le misurazioni, volte anche a verificare l'efficacia delle misure di prevenzione e protezione, sono condotte nel rispetto della norma UNI EN 689:2019?

Scegliere solo una delle seguenti voci

- SI
- NO (Provvedere ad effettuare le misurazioni secondo la UNI EN 689)

SI

Il DL ha effettuato il **monitoraggio ambientale** delle sostanze CM **secondo** la metodica di campionamento e misurazione standardizzata **UNI EN 689:2019**

NO



SEZIONE 4

Sorveglianza sanitaria dei lavoratori esposti a CM

5

*

I lavoratori esposti ad agenti cancerogeni e/o mutageni sono sottoposti a sorveglianza sanitaria?

Scegliere solo una delle seguenti voci

- SI
- NO (Provvedere ad effettuare la sorveglianza sanitaria)

SI

Il DL garantisce che i lavoratori esposti ad agenti CM siano sottoposti a **sorveglianza sanitaria**, secondo il **protocollo definito dal medico competente**

NO



SEZIONE 4

Iscrizione al registro di esposizione

6

I lavoratori esposti ad agenti cancerogeni e/o mutageni sono iscritti al registro degli esposti?

Scegliere solo una delle seguenti voci

- SI
- NO (Provvedere ad iscrivere i lavoratori nel registro)

SI

Il DL ha istituito il registro di esposizione ad agenti CM, ne assicura l'aggiornamento e la tenuta per mezzo del **medico competente**, **gestisce i flussi informativi con INAIL**, in collaborazione con il medico competente

NO



SEZIONE 4

Collaborazione del medico competente alla VR

7

Il medico competente collabora con il datore di lavoro e con il servizio di prevenzione e protezione per effettuare la valutazione dei rischi?

Scegliere solo una delle seguenti voci

- SI
- NO (Coinvolgere il medico competente nella valutazione dei rischi da effettuare in collaborazione con il datore di lavoro e con il servizio di prevenzione e protezione)

SI
Il medico competente collabora *attivamente* alla valutazione dei rischi presenti in azienda sulla base delle informazioni date dal DL e di quelle acquisite sulla base delle proprie attività professionali (visita degli ambienti di lavoro, risultati della sorveglianza sanitaria...)

NO



PIANO MIRATO DI PREVENZIONE SULL'UTILIZZO IN SICUREZZA DI SOSTANZE CANCEROGENE E MUTAGENE SOGGETTE AD AUTORIZZAZIONE REACH (ALLEGATO XIV)

QUESTIONARIO PER LE AZIENDE

NOTE

Caricare il questionario incompleto

Salvare i dati inseriti

Invia

Uscire e ripulire l'indagine

GRAZIE PER L'ATTENZIONE!

lucilla.buzzi@ats-brianza.it

ENTI ORGANIZZATORI: AGENZIE DI TUTELA DELLA SALUTE
ATS BRESCIA - ATS BRIANZA - ATS MONTAGNA - ATS VAL PADANA



SEMINARIO PER LE IMPRESE

**Piano Mirato di Prevenzione sull'utilizzo in sicurezza di
sostanze cancerogene e mutagene soggette ad
autorizzazione REACH**