

ΕΡΩΤΗΣΕΙΣ ΚΑΙ ΑΠΑΝΤΗΣΕΙΣ (22/07/2019)

Ερώτημα 1: Στην Ευρωπαϊκή Επιτροπή ο ορισμός των όρων μοριακοί ιχνηθέτες είναι ξέχωρος από τους DNA ιχνηθέτες. Αυτό σημαίνει ότι τα απεσταλμένα δείγματα βασισμένα σε DNA ιχνηθέτες για την Ελλάδα για τα διάφορα καύσιμα δεν μπορεί να τους περιέχουν? Ακόμα και μερικώς?

Απάντηση στο ερώτημα 1:

Στην ΠΕΕ δεν γίνεται αναφορά σε DNA ούτε και προσδιορίζεται η χημική φύση του ιχνηθέτη.

Ερώτημα 2: Για το σύστημα δοσομέτρησης υπάρχουν συστήματα τέτοια ήδη εγκατεστημένα σε διάφορα σημεία στο ελληνικό σύστημα διανομής ή εκεί που προστίθενται? Αν υπάρχει δυνατότητα πλήρους περιγραφής αυτών ή θα τοποθετηθούν καινούρια?? Αν ναι πιθανά χαρακτηριστικά αυτών.

Απάντηση στο ερώτημα 2:

Με δεδομένο ότι κάθε διυλιστήριο ή εταιρεία, που ιχνηθετεί καύσιμα, χρησιμοποιεί το δικό της σύστημα δοσομέτρησης, το συγκεκριμένο ερώτημα δεν μπορεί να απαντηθεί από την ΑΑΔΕ.

Ερώτημα 3: Ποια θα πρέπει να είναι η προτεινόμενη δοσολογία αυτών των νέων ιχνηθετών (20 ppm ή λιγότερο ή περισσότερο, υπάρχει κάποιο όριο για ελάχιστη δοσολογία?)

Απάντηση στο ερώτημα 3:

Στην ΠΕΕ δεν καθορίζεται εύρος συγκέντρωσης ιχνηθέτησης ούτε τίθεται όριο για ελάχιστη δοσολογία.

Ερώτημα 4: Ποιο θα είναι το ιξώδες του προϊόντος που θα ιχνηθετηθεί.

Απάντηση στο ερώτημα 4:

Τα καύσιμα που θα ιχνηθετηθούν καθορίζονται στην παράγραφο 1.3 της ΠΕΕ. Στο σημείο αυτό αναφέρονται οι Αποφάσεις Α.Χ.Σ. και τα Φ.Ε.Κ. που αφορούν στα συγκεκριμένα καύσιμα.

Ερώτημα 5: Οι νέοι ιχνηθέτες θα χρησιμοποιηθούν μόνοι τους ή πρόσθετα από τους ήδη χρησιμοποιούμενους

Απάντηση στο ερώτημα 5:

Όπως καθορίζεται στην ΠΕΕ οι εθνικοί ιχνηθέτες προστίθενται στα προς ιχνηθέτηση καύσιμα μαζί με τον Ευρωπαϊκό ιχνηθέτη (βλέπε Π.Ε.Ε. παράγραφοι 1.3 και 3.1 και ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 1 Α και ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ 3.).

Ερώτημα 6: Για τέστ αποστάξεως θα μπορούσατε να μας επισημάνετε συγκεκριμένες τιμές πιέσεως και θερμοκρασίας.

Απάντηση στο ερώτημα 6:

Εννοείται απόσταση υπό ατμοσφαιρική πίεση σε θερμοκρασιακό εύρος που καλύπτει την κλασματική απόσταση των υπό ιχνηθέτηση καυσίμων.

Ερώτημα 7: Παράρτημα 3 παράγραφος 3 θέλετε η ιχνηθέτηση να γίνεται μπροστά (upfront) η απλά με εγγύηση ότι το προϊόν θα είναι διαθέσιμο για 3 χρόνια ?

Απάντηση στο ερώτημα 7:

Το ερώτημα δεν είναι κατανοητό.

Ερώτημα 8: Παράρτημα 3 , παράγραφος 6 Πως θα γίνουν δοκιμές 3 (τριών) μηνών εφόσον η καταληκτική ημερομηνία για να δώσουμε δείγματα είναι 1 Οκτωβρίου . Μπορεί να γίνει αποδεκτή η μέθοδος επιτάχυνσης; Υπάρχει πιθανότητα παράτασης της ημερομηνίας λόγω του παραπάνω λόγου;

Απάντηση στο ερώτημα 8:

Στην ΠΕΕ Παράρτημα 3 προβλέπονται δοκιμές στη Β΄ Χημική Υπηρεσία Αθηνών οι οποίες θα διεξαχθούν μετά την υποβολή των προϊόντων προς αξιολόγηση.

Ερώτημα 9: Παράρτημα 3, παράγραφος 8 Έχετε κάποια συγκεκριμένη λίστα για τα συστατικά των απορροφητικών υλικών και κάποιο συγκεκριμένο τρόπο που θα γίνουν οι δοκιμές. Υπάρχει δυνατότητα παροχής φιαλιδίων και σχετικών πληροφοριών για τα παραπάνω απορροφητικά υλικά; Υπάρχει κάποια επισήμανση για τις συγκεντρώσεις των όξινων ουσιών και σχετικές πληροφορίες για την μέθοδο;

Απάντηση στο ερώτημα 9:

Στο Παράρτημα 3, στο σημείο 8, αναφέρονται ενδεικτικά προσροφητικά μέσα.

Η διαδικασία αξιολόγησης των προϊόντων, με αναφορά και στις δοκιμές, περιγράφεται στην παράγραφο «5.1 Διαδικασία αξιολόγησης» της ΠΕΕ. Τα κριτήρια αξιολόγησης παρατίθενται στην παράγραφο «5.2 Κριτήρια αξιολόγησης» .

Δεν προβλέπεται χορήγηση υλικών και μέσων από την Υπηρεσία στους υποβάλλοντες προϊόντα για αξιολόγηση.

Ερώτημα 10: [Παράρτημα 3, παράγραφος 9](#) Αν η ποσότητα των νέων μοριακών ιχνηθετών δεν ξεπερνάει τα 1.000 κιλά τον χρόνο ανα προϊόν δεν έχουμε υποχρέωση για τον κανονισμό του REACH

Απάντηση στο ερώτημα 10:

Υποχρέωση καταχώρισης κατά REACH προκύπτει για ουσίες που εισάγονται ή παράγονται σε ποσότητα μεγαλύτερη ή ίση του ενός τόνου, 1T ή 1000 kg ετησίως.

Ερώτημα 11: [Παράρτημα 3 , παράγραφος 10](#) θα γίνει αποδεκτή αξιολόγηση από δημόσιο εργαστήριο της Αιγύπτου για την καταλληλότητα των προϊόντων μαζί με ανάλυση απουσία μετάλλων και αλογόνων στους νέους ιχνηθέτες.

Απάντηση στο ερώτημα 11:

Στο Παράρτημα 3, παράγραφος 10 , αναφέρεται ότι «Θα πρέπει να κατατεθούν τα αποτελέσματα εργαστηριακών και μηχανικών δοκιμών που πραγματοποιήθηκαν από έγκυρο φορέα, τα οποία αποδεικνύουν την ασφάλεια χρήσης του Προϊόντος. Οι έλεγχοι θα συνοδεύονται από αναλυτική περιγραφή του πρωτοκόλλου που ακολουθήθηκε για τη διενέργειά του και τα συμπεράσματα που προέκυψαν», χωρίς να καθορίζεται άλλη απαίτηση σχετικά με το φορέα διεξαγωγής των δοκιμών. Έγκυρος θεωρείται ο φορέας εκείνος ο οποίος έχει τεκμηριωμένη και αναγνωρισμένη εμπειρία στο συγκεκριμένο πεδίο ελέγχου, εφαρμόζει τις ενδεδειγμένες διεθνώς μεθόδους δοκιμών και διαδικασίες ελέγχου και είναι στελεχωμένος με κατάλληλα εκπαιδευμένο επιστημονικό και τεχνικό προσωπικό.