



ΑΑΔΕ

Ανεξάρτητη Αρχή
Δημοσίων Εσόδων

ΥΠΗΡΕΤΟΥΜΕ ΠΙΣΤΑ
ΔΗΜΟΣΙΟ ΣΥΜΦΕΡΟΝ
ΚΟΙΝΩΝΙΚΟ ΣΥΝΟΛΟ

Συχνές ερωτήσεις – απαντήσεις για χημικά

ΑΘΗΝΑ, 27 ΣΕΠΤΕΜΒΡΙΟΥ 2024

1. **E Ποιες είναι οι βασικότερες υποχρεώσεις συμμόρφωσης με τον κανονισμό REACH;**

A Οι βασικότερες υποχρεώσεις συμμόρφωσης με τον κανονισμό REACH έχουν ως ακολούθως:

Καταχώρηση - άρθρα 6, 7

Για κάθε ουσία αυτούσια ή ως συστατικό μείγματος ή αντικειμένου (όταν η ουσία προβλέπεται να ελευθερωθεί υπό φυσιολογικές ή εύλογα προβλέψιμες συνθήκες) που παράγεται ή εισάγεται (από χώρα εκτός Ευρωπαϊκής Ένωσης) σε ποσότητα μεγαλύτερη του ενός τόννου ετησίως, απορρέει από τον κανονισμό REACH η υποχρέωση καταχώρισης αυτής στον Ευρωπαϊκό Οργανισμό Χημικών (ECHA). Ο φάκελος καταχώρισης κατατίθεται διαδικτυακά στον ECHA, μέσω του ηλεκτρονικού εργαλείου REACH-IT που διατίθεται στην ιστοσελίδα του.

Κοινοποίηση σύμφωνα με το άρθρο 7(2)

Κάθε παρασκευαστής ή εισαγωγέας αντικειμένου υποχρεούται βάσει του άρθρου 7(2) να κοινοποιεί στον Οργανισμό (ECHA) πληροφορίες σύμφωνα με την παράγραφο 4 του άρθρου 7, όταν μια ουσία πολύ υψηλής ανησυχίας περιέχεται σε αυτό, εάν συντρέχουν και οι δύο όροι που ακολουθούν:

- α) η παρουσία της ουσίας στα αντικείμενα αντιπροσωπεύει ποσότητα άνω του 1 τόννου ανά παρασκευαστή ή εισαγωγέα ετησίως·
- β) η ουσία περιέχεται στα εν λόγω αντικείμενα σε συγκέντρωση άνω του 0,1 % κατά βάρος (β/β).

Το ανωτέρω δεν εφαρμόζεται όταν ο παρασκευαστής ή ο εισαγωγέας μπορούν να αποκλείσουν την έκθεση του ανθρώπου ή του περιβάλλοντος υπό φυσιολογικές ή εύλογα προβλέψιμες συνθήκες χρήσης, συμπεριλαμβανομένης της διάθεσης. Στις περιπτώσεις αυτές, ο παρασκευαστής ή ο εισαγωγέας παρέχουν κατάλληλες πληροφορίες στον αποδέκτη του αντικειμένου.

Περιορισμοί - άρθρο 67

Σύμφωνα με το άρθρο 67 και το Παράρτημα XVII του κανονισμού REACH, θα πρέπει να εξετασθεί κατά πόσο κάποιο από τα τελικά προϊόντα που διατίθενται στην αγορά εμπίπτει σε έναν ή περισσότερους από τους περιορισμούς στην παραγωγή, διάθεση στην αγορά και χρήση του Παραρτήματος XVII.

Επιπλέον πληροφορίες μπορείτε να αναζητήσετε στην ιστοσελίδα του ECHA για τους περιορισμούς ακολουθώντας το μονοπάτι ECHA > Νομοθεσία > REACH > Περιορισμός

Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας (ΔΔΑ) - άρθρο 31 του REACH

Υποχρέωση έκδοσης ΔΔΑ υπάρχει όταν πληρούνται τα κριτήρια του άρθρου 31, παράγραφος 1, του κανονισμού REACH. Υπό ορισμένες προϋποθέσεις, για ορισμένα μείγματα που δεν πληρούν τα κριτήρια ταξινόμησης ως επικινδύνων σύμφωνα με τον κανονισμό CLP, απαιτείται επίσης η σύνταξη ΔΔΑ (παροχή ΔΔΑ κατόπιν αιτήματος) (βλέπε άρθρο 31 παράγραφος 3 του κανονισμού REACH και τις σημειώσεις στους πίνακες 3.4.6, 3.6.2, 3.7.2, 3.8.3 και 3.9.4 του

παραρτήματος I του κανονισμού CLP.

Το ΔΔΑ παρέχεται δωρεάν από τον προμηθευτή της ουσίας ή του μείγματος στον αποδέκτη αυτού, κατά την διακίνηση του προϊόντος στην αλυσίδα εφοδιασμού.

Για τα προϊόντα που διατίθενται στην ελληνική αγορά το ΔΔΑ παρέχεται στην ελληνική γλώσσα (άρθρο 31 § 1 του REACH).

2. **E Ποια είναι η διαδικασία που πρέπει να ακολουθηθεί για την καταχώρηση σύμφωνα με τον κανονισμό REACH;**

A Σε περίπτωση που κάνετε εισαγωγή ή παραγωγή χημικών προϊόντων και υπάρχει υποχρέωση καταχώρησης των συστατικών (ουσιών) αυτών, η διαδικασία που πρέπει να ακολουθηθεί για την καταχώρηση (εάν δεν έχει ήδη πραγματοποιηθεί) έχει ως εξής:

Αρχικό βήμα στη διαδικασία καταχώρισης της ουσίας, αποτελεί η κατάθεση αιτήματος (φακέλου) διερεύνησης στον ECHA, σύμφωνα με το άρθρο 26 του κανονισμού REACH, με το οποίο κατατίθενται οι παρακάτω πληροφορίες :

- Ταυτότητα του υποβάλλοντος το αίτημα διερεύνησης
- Ταυτότητα της ουσίας
- Κατάλογος απαιτήσεων πληροφοριών και νέων μελετών που ενδέχεται να ζητούνται

Μετά την παραλαβή του φακέλου διερεύνησης, ο ECHA πραγματοποιεί έλεγχο της ταυτότητας της ουσίας, προκειμένου να εντοπίσει υπάρχοντες καταχωρίζοντες και/ή άλλα πρόσωπα που έχουν υποβάλει ανάλογο αίτημα διερεύνησης για την ίδια ουσία.

Σε περίπτωση που η προς καταχώρηση ουσία είναι ίδια με ουσία που έχει ήδη καταχωριστεί στο παρελθόν, ο ECHA θα σας αποστείλει πληροφορίες και στοιχεία επικοινωνίας με τον κύριο καταχωρίζοντα και τους υπάρχοντες καταχωρίζοντες και άλλων προσώπων που έχουν υποβάλει ανάλογο αίτημα διερεύνησης της ίδιας ουσίας. Παράλληλα, ο ECHA ενημερώνει τους υπάρχοντες και τους δυνητικούς καταχωρίζοντες σχετικά με το αίτημα διερεύνησης που έχετε υποβάλλει (όνομα και στοιχεία σας και σχετικές απαιτήσεις καταχώρισης). Με βάση τις πληροφορίες που υποβάλλονται στο αίτημα διερεύνησης, ο ECHA θα σας παράσχει κατάλογο των σχετικών περιλήψεων μελέτης ή ουσιαστικών περιλήψεων μελέτης που έχουν ήδη υποβληθεί και είναι διαθέσιμες.

Στη συνέχεια μπορεί να ξεκινήσει εκ μέρους σας η διαδικασία κοινοχρησίας δεδομένων και η συμμετοχή στην κοινή υποβολή με τους προηγούμενους καταχωρίζοντες. Ο εκτελεστικός κανονισμός (ΕΕ) 2016/09 «για την από κοινού υποβολή δεδομένων και την κοινοχρησία δεδομένων» θέτει τους κανόνες της ορθής εκπλήρωσης των υποχρεώσεων κοινοχρησίας δεδομένων.

Επιπλέον πληροφορίες μπορείτε να αναζητήσετε στην ιστοσελίδα του ECHA.

3. Ε Ποιες είναι οι βασικότερες υποχρεώσεις συμμόρφωσης με τον κανονισμό CLP;

A Οι βασικότερες υποχρεώσεις συμμόρφωσης με τον κανονισμό CLP έχουν ως ακολούθως:

Ταξινόμηση/Επισήμανση/Συσκευασία

Χημικό προϊόν (ουσία ή μείγμα) που πληροί τα κριτήρια σχετικά με τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία, το περιβάλλον, ή τους κινδύνους από φυσικούς παράγοντες, που αναφέρονται στα μέρη 2 έως 5 του παραρτήματος I του CLP, είναι επικίνδυνη(-ο) και ταξινομείται σε σχέση με τις αντίστοιχες τάξεις κινδύνου που προβλέπονται στο εν λόγω παράρτημα. Η ταξινόμηση γίνεται από τους παρασκευαστές, εισαγωγείς και μεταγενέστερους χρήστες πριν από τη διάθεσή των προϊόντων στην αγορά, τα οποία επίσης επισημαίνονται και συσκευάζονται σύμφωνα με τις διατάξεις του εν λόγω κανονισμού. Η επισήμανση/ετικέτα του προϊόντος πρέπει να είναι στην ελληνική γλώσσα εφόσον το χημικό προϊόν διατίθεται στην ελληνική αγορά (άρθρο 17, κανονισμός CLP).

Κοινοποίηση στον κατάλογο ταξινόμησης και επισήμανσης (άρθρο 40 του CLP)

Σύμφωνα με το άρθρο 40 του κανονισμού CLP, στην περίπτωση που κάνετε εισαγωγή ή παραγωγή ουσίας, αυτούσια ή ως συστατικό μείγματος, και υπάρχει υποχρέωση κοινοποίησης αυτής σύμφωνα με άρθρο 39 του CLP, θα πρέπει να γίνει κοινοποίηση της ουσίας στον κατάλογο ταξινόμησης και επισήμανσης στον ECHA εντός μηνός από την διάθεσή τους στην αγορά. Σημειώνεται ότι δεν απαιτείται κοινοποίηση όταν έχει γίνει καταχώρηση της ουσίας σύμφωνα με το άρθρο 6 του κανονισμού REACH.

Υποβολή πληροφοριών στον φορέα για την παραλαβή των πληροφοριών που αφορούν την ανταπόκριση σε καταστάσεις εκτάκτου κινδύνου για την υγεία (άρθρο 45 του CLP)

Για τα μείγματα που ταξινομούνται ως επικίνδυνα είτε βάσει των επιπτώσεών τους στην ανθρώπινη υγεία, είτε λόγω των φυσικοχημικών τους ιδιοτήτων, υπάρχει υποχρέωση υποβολής πληροφοριών, στους αρμόδιους φορείς των Κρατών Μελών της Ευρωπαϊκής Ένωσης, για την λήψη προληπτικών ή θεραπευτικών μέτρων σε καταστάσεις εκτάκτου κινδύνου για την υγεία, σύμφωνα με το άρθρο 45 του κανονισμού CLP. Η υποβολή δεδομένων πραγματοποιείται μέσω της ειδικής διαδικτυακής πύλης υποβολής του ECHA.

Επιπλέον πληροφορίες μπορείτε να αναζητήσετε στην ιστοσελίδα του ECHA.

4. Ε Ποια νομοθεσία, αρμοδιότητα Δ/σης Ενεργειακών, Βιομηχανικών και Χημικών Προϊόντων (ΓΧΚ), διέπει τη διάθεση στην αγορά των αρωματικών χώρου;

- A** Η διάθεση στην αγορά χημικών προϊόντων «αρωματικών χώρου», επιτρέπεται μόνον εφόσον συμμορφώνονται με τους κανονισμούς REACH και CLP. Πληροφορίες σχετικά με τις βασικότερες υποχρεώσεις των εν λόγω κανονισμών θα βρείτε στις σχετικές ερωτήσεις.
- 5. E Τα κεριά/αρωματικά κεριά θεωρούνται χημικά προϊόντα; Σε ποιες νομοθεσίες αρμοδιότητας Δ/σης Ενεργειακών, Βιομηχανικών και Χημικών Προϊόντων του ΓΧΚ εμπίπτουν;**
- A** Τα κεριά/αρωματικά κεριά, θεωρούνται μείγματα σύμφωνα με τον κανονισμό CLP (βλέπε σχετικό ερώτημα/απάντηση με ID 1627 στην ιστοσελίδα του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Χημικών - ECHA). Για την διάθεσή τους στην αγορά πρέπει να συμμορφώνονται με τους κανονισμούς REACH και CLP.
- 6. E Το τυποποιημένο αιθέριο έλαιο ρίγανης για χρήση ως συστατικό σε καλλυντικά και τρόφιμα εμπίπτει στους κανονισμούς REACH και CLP; Επιτρέπεται να κυκλοφορήσει στην αγορά με την κατάλληλη επισήμανση CLP; Τι βήματα πρέπει να ακολουθηθούν για τη συμμόρφωση ως προς τους κανονισμούς REACH και CLP;**
- A** Το τυποποιημένο «αιθέριο έλαιο ρίγανης» ως χημικό προϊόν εμπίπτει στον κανονισμό REACH. Σε περίπτωση που η χρήση του είναι ως συστατικό σε τρόφιμα τότε εξαιρείται των διατάξεων των τίτλων II(Καταχώρηση ουσιών), V(Μεταγενέστεροι Χρήστες), VI (Αξιολόγηση) και VII (Αδειοδότηση) του REACH. Για χρήση ως συστατικό σε καλλυντικά εμπίπτει στον κανονισμό REACH. Σε περίπτωση που το «αιθέριο έλαιο ρίγανης» ταξινομείται ως επικίνδυνο, σύμφωνα με τα κριτήρια του κανονισμού 1272/2008/EK (CLP), τότε εμπίπτει και στις διατάξεις του κανονισμού CLP. Η διάθεση στην αγορά του εν λόγω προϊόντος, επιτρέπεται μόνον εφόσον συμμορφούται προς την ανωτέρω νομοθεσία. Για πληροφορίες σχετικά με τις βασικότερες υποχρεώσεις των κανονισμών REACH και CLP βλέπε τις σχετικές ερωτήσεις
- 7. E Τι πρέπει να προσέξω εάν εξάγω χημικά προϊόντα;**
- A** Θα πρέπει να διερευνήσω εάν το προϊόν που εξάγω εμπίπτει στον Κανονισμό (ΕΕ) 649/2012 PIC. Ο κανονισμός PIC αφορά τις εξαγωγές και εισαγωγές επικίνδυνων χημικών προϊόντων. Ισχύει για τα βιομηχανικά χημικά προϊόντα και τα φυτοφάρμακα (περιλαμβανομένων των βιοκτόνων) που έχουν απαγορευθεί ή υπαχθεί σε αυστηρούς περιορισμούς για υγειονομικούς ή περιβαλλοντικούς λόγους στην Ευρωπαϊκή Ένωση. Ο κανονισμός δημιουργεί υποχρεώσεις για τις εταιρείες που επιθυμούν να

εξάγουν αυτά τα χημικά προϊόντα σε κράτη εκτός της ΕΕ. Η εξαγωγή των εν λόγω χημικών προϊόντων υπόκειται σε δύο ειδών απαιτήσεις: στη γνωστοποίηση εξαγωγής και στη ρητή συναίνεση.

Οι ουσίες που εμπίπτουν στον Κανονισμό PIC (είτε αυτούσιες είτε ως συστατικά μειγμάτων) αναφέρονται στο Παράρτημα Ι του Κανονισμού.

Ο κανονισμός PIC ισχύει επίσης για τα χημικά προϊόντα που υπόκεινται σε απαγόρευση εξαγωγής και παρατίθενται στο παράρτημα, καθώς και για όλα τα εξαγόμενα χημικά προϊόντα που πρέπει να συμμορφώνονται προς τη νομοθεσία της ΕΕ (Κανονισμός CLP) σε ό,τι αφορά τη συσκευασία και την επισήμανση.

8. Ε Ποιες είναι οι αρμόδιες Αρχές στην Ελλάδα για τον Κανονισμό (ΕΕ) 649/2012 PIC για τις εξαγωγές επικινδύνων χημικών προϊόντων;

- A** Αρμόδια εθνική Αρχή για την εκτέλεση των διοικητικών καθηκόντων που απαιτούνται από τον κανονισμό 649/2012/ΕΕ για την εφαρμογή και τον έλεγχο εφαρμογής των διατάξεών του, έχουν οριστεί:
- για τα βιομηχανικά χημικά προϊόντα, η Ανεξάρτητη Αρχή Δημοσίων Εσόδων, Γενική Διεύθυνση Γενικού Χημείου του Κράτους, Διεύθυνση Ενεργειακών, Βιομηχανικών και Χημικών Προϊόντων και
 - για τα φυτοπροστατευτικά προϊόντα και τα βιοκτόνα, το Υπουργείο Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων, Γενική Διεύθυνση Γεωργίας, Διεύθυνση Προστασίας Φυτικής Παραγωγής, Τμήμα Φυτοπροστατευτικών Προϊόντων και Τμήμα Βιοκτόνων Προϊόντων, αντίστοιχα

9. Ε Ποια είναι η ισχύουσα νομοθεσία για την έγκριση της άδειας κυκλοφορίας ενός λιπάσματος ως νέου τύπου;

- A**
- **N. 1565/1985 όπως τροποποιήθηκε με το ν. 4235/2014**
Σύμφωνα με το άρθρο 5 του ν. 1565/1985 (Α' 164) "Λιπάσματα" (όπως τροποποιήθηκε με το ν. 4235/2014 – άρθρο 49 (Α' 32), το Γ.Χ.Κ. είναι συναρμόδια εθνική Αρχή μαζί με το Υπουργείο Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων (ΥΠΑΑΤ) για τον έλεγχο των λιπασμάτων που διατίθενται στην ελληνική αγορά.
 - **Κανονισμός (ΕΕ) 1009/2019** (L 170 25.6.2019 έναρξη ισχύος 16-7-2022) για τη θέσπιση κανόνων σχετικά με τη διάθεση προϊόντων λίπανσης της ΕΕ στην αγορά και την κατάργηση του ισχύοντος Κανονισμού (ΕΚ) 2003/2003 (L 104 21.11.2003) σχετικά με τα λιπάσματα
 - **ΚΥΑ αριθμ. 2172/304447** – «Καθορισμός των αναγκαίων συμπληρωματικών μέτρων για την εφαρμογή των διατάξεων του κεφαλαίου IV και του άρθρου 48 του κανονισμού (ΕΕ) 2019/1009, του Ευρωπαϊκού κοινοβουλίου και του Συμβουλίου (ΕΕ L 170, 25.6.2019, σ.1)» (ΦΕΚ 5075/Β/17.11.2020)
 - **ΚΥΑ αριθμ. 1629/275472** – «Ανόργανα λιπάσματα παλαιών προδιαγραφών» (ΦΕΚ 4979/Β/23.9.2022)
 - **ΚΥΑ αριθμ. 291180/11034** – «Άδειες κυκλοφορίας νέων τύπων

λιπασμάτων» (ΦΕΚ 1274/Β/30.9.2002)

- **ΚΥΑ αριθμ. 257921** – «Τροποποίηση της υπ' αριθ. 291180/11034/19.9.2002 Υπουργικής Απόφασης «Άδειες κυκλοφορίας νέων τύπων λιπασμάτων (Β 1274) » (ΦΕΚ 955/Β/25.6.2004)

10. Ε Ποια είναι η προβλεπόμενη διαδικασία για να χαρακτηριστεί ένα νέο καπνικό προϊόν ως προϊόν μειωμένης βλαπτικότητας;

Α • Ν. 4715/2020 (Α' 149)

Σύμφωνα με το άρθρο 36 του Ν. 4715/2020 (Α' 149) «Ρυθμίσεις για τη διασφάλιση της πρόσβασης σε ποιοτικές υπηρεσίες υγείας - Ίδρυση και καταστατικό του Οργανισμού Διασφάλισης της Ποιότητας στην Υγεία Α.Ε. (Ο.ΔΙ.Π.Υ. Α.Ε.), άλλες επείγουσες διατάξεις αρμοδιότητας του Υπουργείου Υγείας και άλλες διατάξεις.», συστήνεται στο Υπουργείο Υγείας επταμελής Επιτροπή Αξιολόγησης του βαθμού βλαπτικότητας των νέων προϊόντων καπνού, η οποία αποτελείται από δύο (2) εκπροσώπους του Υπουργείου Υγείας, έναν (1) εκπρόσωπο του Γενικού Χημείου του Κράτους, έναν (1) εκπρόσωπο του Υπουργείου Ανάπτυξης και Επενδύσεων, έναν (1) εκπρόσωπο του ΕΟΦ, έναν (1) εκπρόσωπο της Ελληνικής Πνευμονολογικής Εταιρείας, και έναν (1) εκπρόσωπο της Ελληνικής Εταιρείας Τοξικολογίας.

Οι ενδιαφερόμενοι οφείλουν να καταθέσουν σχετικό φάκελο συνοδευόμενο με παράβολο 10.000€.

Η ανωτέρω επιτροπή αξιολογεί τα στοιχεία που υποβάλλονται από τις εταιρείες και υποβάλλει σχετική εισήγηση προς το Υπουργείο Υγείας. Η έγκριση χορηγείται εφόσον, με βάση τα στοιχεία που υποβλήθηκαν και αξιολογήθηκαν από την Επιτροπή, τα επιστημονικά στοιχεία υποστηρίζουν το συμπέρασμα ότι το συγκεκριμένο νέο προϊόν καπνού παρουσιάζει

σημαντικά μειωμένο κίνδυνο για την υγεία ή γενικότερα μειωμένο κίνδυνο βλάβης σε καπνιστές, συμπεριλαμβανομένης της μειωμένης έκθεσης σε τοξικά, σε σύγκριση με το κάπνισμα του τσιγάρου, ή

μειωμένες εκπομπές τοξικών ουσιών ή

μειωμένη τοξικότητα σε σχέση με τον καπνό του συμβατικού τσιγάρου

11. Ε Πώς μπορώ να καταθέσω σχόλια στη διαδικασία δημόσιας διαβούλευσης στον ECHA σχετικά με την εξέταση/αξιολόγηση χημικών ουσιών αυξημένου ενδιαφέροντος;

- Α** Όταν ξεκινούν οι κανονιστικές διαδικασίες σχετικά με την αξιολόγηση/εξέταση χημικών ουσιών, ο ECHA ενεργοποιεί τη διαδικασία δημόσιας διαβούλευσης στην ιστοσελίδα του. Η διαδικασία δημόσιας διαβούλευσης αναφέρεται στους κανονισμούς REACH, CLP, Βιοκτόνων (BPR), Έμμονων Οργανικών Ρύπων (POPS), καθώς και στις οδηγίες περί Χημικών Ενώσεων και Καρκινογόνων/Μεταλλαξιγόνων/Τοξικών στην αναπαραγωγή Χημικών Ενώσεων (CAD/CMRD), σχετικά με τα όρια έκθεσης στο χώρο εργασίας (OELs).

- 12. Ε Τι είναι το PARC (Partnership for Risk Assessment of Chemicals);**
- A** Το Ευρωπαϊκό Πρόγραμμα PARC (Partnership for Risk Assessment of Chemicals) στοχεύει να αναπτύξει εναρμονισμένες μεθοδολογίες αξιολόγησης χημικού κινδύνου επόμενης γενιάς για την προστασία της ανθρώπινης υγείας και του περιβάλλοντος. Υποστηρίζει τη στρατηγική της Ευρωπαϊκής Ένωσης για τη χημική αειφορία και την Ευρωπαϊκή Πράσινη Συμφωνία για «μηδενική ρύπανση» με νέα δεδομένα, γνώσεις, μεθόδους και εργαλεία, τεχνογνωσία και δίκτυα.
- 13. Ε Τι είναι η PARCopedia;**
- A** Το PARC δημιούργησε τον Νοέμβριο του 2023 τη διαδικτυακή πλατφόρμα PARCopedia και προσκαλεί την κοινότητα των επαγγελματιών στον χώρο της αξιολόγησης χημικών κινδύνων να μοιραστούν τις γνώσεις και τις ιδέες τους. Η PARCopedia είναι ένα μέσο κοινωνικής δικτύωσης, μη κερδοσκοπικό και χωρίς διαφημίσεις, και παρέχει ένα περιβάλλον ανταλλαγής τεχνογνωσίας για την εκτίμηση κινδύνων.
- 14. Ε Τι είναι το πλαίσιο «GFC-Global Framework on Chemicals»;**
- A** Το GFC-Global Framework on Chemicals, το οποίο αποτελεί συνέχεια του SAICM (Strategic Approach to International Chemicals Management), είναι ένα νέο εργαλείο του ΟΗΕ, το οποίο θέτει τις βάσεις, ώστε οι κυβερνήσεις, οι διεθνείς τεχνικοί φορείς, η κοινωνία των πολιτών και ο ιδιωτικός τομέας, να συνεργαστούν για να εξαιρεθεί η χρήση των ιδιαίτερα επικίνδυνων για την ανθρώπινη υγεία και το περιβάλλον χημικών ουσιών και μειγμάτων, να ενδυναμωθεί η ανάπτυξη ικανοτήτων και να δημιουργηθούν καλύτερες διασυνδέσεις ανάμεσα στους διάφορους τομείς όπως είναι η υγεία, η επαγγελματική ασφάλεια, το εμπόριο, η γεωργία, η ενέργεια και οι μεταφορές.



ΑΑΔΕ

Ανεξάρτητη Αρχή
Δημοσίων Εσόδων

ΥΠΗΡΕΤΟΥΜΕ ΠΙΣΤΑ
ΔΗΜΟΣΙΟ ΣΥΜΦΕΡΟΝ
ΚΟΙΝΩΝΙΚΟ ΣΥΝΟΛΟ