

Biuro do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych

Biuro do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych jest urzędem administracji rządowej, który powstał w pierwszej połowie 2001 roku. Powstanie Biura wiąże się z dostosowaniem polskiego prawodawstwa dotyczącego produktów chemicznych do prawodawstwa unijnego, wedle którego za dopełnienie procedur i spełnienie wymagań związanych z wprowadzeniem produktów chemicznych do obrotu odpowiadają producenci, importerzy lub dystrybutorzy. Przed wprowadzeniem do obrotu, określone w ustawie, niebezpieczne produkty chemiczne należy zaklasyfikować, oznakować, opatrzyć kartą charakterystyki i zgłosić Inspektorowi do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych. Biuro sprawuje określoną ustawowo kontrolę nad wprowadzaniem do obrotu czterech grup produktów chemicznych:

Substancje Nowe. Substancje nowe to substancje, które nie zostały umieszczone w wykazie ogłoszonym przez Ministra Zdrowia. Przed wprowadzeniem do obrotu substancje takie muszą zostać zgłoszone Inspektorowi do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych. Obowiązek uzyskania danych, umożliwiających ocenę ryzyka stwarzanego przez te substancje dla zdrowia człowieka i środowiska, spoczywa na producentach lub importerach, którzy wprowadzają je do obrotu. Biuro przyjmuje zgłoszenia substancji nowych, ocenia ryzyko stwarzane przez te substancje i wymienia informacje na temat substancji nowych z Komisją Europejską i właściwymi organami państw Europejskiego Obszaru Gospodarczego (Unia Europejska, Islandia, Lichtenstein, Norwegia)

Substancje Istniejące. Substancje istniejące to substancje objęte Europejskim Wykazem Istniejących Substancji o Znaczeniu Komercyjnym „EINECS.” Przed wprowadzeniem do obrotu substancje zawarte w tym wykazie nie muszą być zgłaszane Inspektorowi do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych.

Preparaty Niebezpieczne. Wprowadzenie do obrotu preparatu niebezpiecznego wymaga poinformowania Inspektora do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych, dlatego Biuro przyjmuje i gromadzi dokumentację dotyczące preparatów niebezpiecznych znajdujących się w obrocie. Obowiązek uzyskania danych wymaganych przy informowaniu Inspektora, spoczywa na producentach lub importerach, wprowadzających preparat do obrotu. Absolutna większość przyjmowanych przez Biuro dokumentacji dotyczy właśnie preparatów niebezpiecznych.

Prekursory grupy IIA-R. W myśl ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii, prekursory są to substancje, które mogą być przetworzone na środki odurzające lub substancje psychotropowe, albo też mogą służyć do ich wytworzenia. Prekursory dzieli się na grupy w zależności od możliwości ich zastosowania do produkcji środków odurzających, substancji psychotropowych lub innych prekursorów. Prekursory grupy IIA-R, muszą zostać zgłoszone Inspektorowi do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych, który przekazuje dane o wprowadzających prekursory do obrotu odpowiedniemu powiatowemu inspektorowi sanitarnemu.

Nadzór nad przestrzeganiem przepisów dotyczących substancji i preparatów chemicznych należy do zadań Inspekcji Sanitarnej, Inspekcji Ochrony Środowiska, Państwowej Inspekcji Pracy, Inspekcji Handlowej, Państwowej Straży pożarnej oraz do Służb Celnych

Biuro prowadzi też działalność na trzech innych polach

Informowanie Poza przyjmowaniem zgłoszeń niebezpiecznych produktów chemicznych, Biuro prowadzi też działalność związaną z informowaniem o przepisach prawnych dotyczących chemikaliów, a w razie nagłych wypadków może też udzielić służbom ratowniczym i medycznym informacji dotyczących niebezpiecznych substancji i preparatów. Jako Polski urząd odpowiedzialny za wdrażanie dyrektyw dotyczących substancji i preparatów niebezpiecznych, Biuro współpracuje z organizacjami międzynarodowymi i instytucjami Unii Europejskiej w kwestiach dotyczących niebezpiecznych produktów chemicznych.

Dobra Praktyka Laboratoryjna. Obowiązujące przepisy dotyczące niebezpiecznych substancji i preparatów chemicznych wymagają, aby wymagane ustawowo badania takich chemikaliów przeprowadzały laboratoria spełniające zasady Dobrej Praktyki Laboratoryjnej, czyli uznawanego w Unii Europejskiej zbioru procedur i standardów pracy w jednostkach badawczych. Na terenie Polski, to właśnie Biuro odpowiedzialne jest za wprowadzenie systemu Dobrej Praktyki Laboratoryjnej (DPL). W gestii Biura leży weryfikacja spełniania zasad DPL przez jednostki badawcze, nadawanie lub cofanie im uprawnień do wykonywania badań wymagających spełniania zasad DPL oraz monitorowanie wykonywanych w takich jednostkach badań pod względem spełniania tych zasad.

Prawodawstwo. Kolejnym zadaniem Biura są prace nad projektami przepisów dotyczących kontroli produktów chemicznych. Pracownicy Biura opracowują projekty polskich przepisów prawnych, dotyczących chemikaliów, dostosowujących ustawodawstwo polskie do prawodawstwa UE i umów międzynarodowych a także przedkładają Ministrowi Zdrowia propozycje nowelizacji istniejących przepisów. Na szczeblu międzynarodowym Biuro uczestniczy w pracach Komisji Europejskiej dotyczących nowych przepisów UE (w roli obserwatora) oraz w pracach Organizacji Współpracy Gospodarczej i Rozwoju dotyczących substancji i preparatów chemicznych.

Więcej informacji na temat Biura i jego zadań, a także pełny zbiór aktów prawnych dotyczących substancji i preparatów chemicznych dostępny jest na witrynie internetowej Biura pod adresem: <http://www.chemikalia.mz.gov.pl>.