

CONSIDERAȚII PRIVIND OBLIGAȚIILE **IMPORTATORILOR** DE ECHIPAMENTE INDIVIDUALE DE PROTECȚIE ÎN CONTEXTUL EPIDEMIEI DE COVID-19

În prezent, condițiile de introducere pe piață a echipamentelor individuale de protecție sunt reglementate prin **Regulamentul (UE) 2016/425** (denumit în continuare Regulament) privind echipamentele individuale de protecție și de abrogare a Directivei 89/686/CEE, precum și prin **H.G. nr. 305/2017** privind stabilirea unor măsuri de punere în aplicare a Regulamentului (UE) 2016/425.

Regulamentul are ca obiect stabilirea cerințelor referitoare la proiectarea și fabricarea echipamentelor individuale de protecție (EIP) care urmează să fie puse la dispoziție pe piață, pentru a garanta protecția sănătății și a securității utilizatorilor și a institui norme referitoare la libera circulație a EIP în Uniune.

În acest sens, prezintă importanță următoarele **DEFINIȚII**:

- „**echipamente individuale de protecție**” (EIP) înseamnă:
 - (a) echipamente proiectate și fabricate pentru a fi purtate sau utilizate de o persoană pentru a se proteja împotriva unuia sau mai multor riscuri la adresa sănătății sau securității sale;
 - (b) componentele interschimbabile pentru echipamentele menționate la litera (a), care sunt indispensabile funcției de protecție a respectivelor echipamente;
 - (c) sistemele de conexiune pentru echipamentele menționate la litera (a) care nu sunt ținute sau purtate de o persoană, care sunt proiectate să conecteze echipamentele respective la un dispozitiv extern sau la un punct de fixare fiabil, care nu sunt proiectate pentru a fi fixate permanent și care nu necesită lucrări de atașare înainte de utilizare;
- „**punere la dispoziție pe piață**” înseamnă orice furnizare de EIP pentru distribuție sau utilizare pe piața Uniunii, în cursul unei activități comerciale, contra cost sau gratuit;
- „**introducere pe piață**” înseamnă punerea la dispoziție pentru prima dată a EIP pe piața Uniunii;
- „**IMPORTATOR**” înseamnă orice persoană fizică sau juridică stabilită în Uniune, care introduce pe piața Uniunii EIP dintr-o țară terță.

PRINCIPALELE OBLIGAȚII ALE IMPORTATORILOR:

- introduc pe piață doar **EIP conforme**;
- înainte de introducerea pe piață a EIP, importatorii se asigură că **producătorul a îndeplinit procedura corespunzătoare de evaluare a conformității** menționată la articolul 19 din Regulament.
- se asigură că **producătorul a întocmit documentația tehnică, că EIP poartă marcajul CE, și că EIP sunt însoțite de documentele cerute**: declarație de conformitate UE și instrucțiuni de utilizare, în limba română.
- se asigură că producătorul a respectat cerințele referitoare la **afișarea pe EIP** (sau când acest lucru nu este posibil, pe ambalaj sau într-un document însoțitor) a informațiilor privind **tipul, lotul sau numărul de serie** ori alt element care să permită identificarea

acestora, precum și **datele producătorului** (denumirea comercială înregistrată sau marca înregistrată și adresa poștală la care poate fi contactat).

- **importatorii indică de asemenea pe EIP datele lor** (denumirea, denumirea comercială înregistrată sau marca înregistrată și adresa poștală la care pot fi contactați); dacă acest lucru nu este posibil, aceste date se indică pe ambalaj sau într-un document care însoțește EIP.
- se asigură că **EIP sunt însoțite de instrucțiunile și informațiile** prevăzute în anexa II punctul 1.4 la Regulament, redactate **în limba română**.
- se asigură că, atât timp cât EIP se află în responsabilitatea lor, **condițiile de depozitare sau transport** ale acestora nu le periclitizează conformitatea cu cerințele esențiale de sănătate și securitate aplicabile prevăzute în anexa II la Regulament.
- dacă importatorul consideră sau are motive să creadă că anumite EIP nu sunt în conformitate cu cerințele esențiale de sănătate și securitate aplicabile prevăzute în anexa II la Regulament, el nu introduce aceste produse pe piață înainte ca ele să fi fost puse în conformitate. În plus, atunci când EIP prezintă un risc, importatorul informează producătorul și autoritățile de supraveghere a pieței în legătură cu acest lucru.
- importatorii **păstrează o copie a declarației de conformitate UE** la dispoziția autorităților de supraveghere a pieței **timp de 10** ani după introducerea pe piață a EIP și se asigură că documentația tehnică poate fi pusă la dispoziția acestor autorități, la cerere.
- în urma unei cereri motivate din partea autorității de supraveghere a pieței, importatorii îi **furnizează acesteia toate informațiile și documentația necesară**.

Un importator este considerat producător în sensul Regulamentului și este supus obligațiilor ce revin producătorului atunci când introduce pe piață EIP sub denumirea sau marca sa sau modifică EIP deja introduse pe piață într-o manieră care poate afecta conformitatea cu Regulamentul.

Importatorul transmite, la cerere, către autoritățile de supraveghere a pieței datele de identificare ale oricărui operator economic care le-a furnizat EIP sau căruia i-au furnizat EIP (timp de 10 ani).

SANCTIUNI

Nerespectarea obligațiilor importatorului poate atrage răspunderea sa contravențională potrivit prevederilor H.G. nr. 305/2017, putând fi aplicate amenzi și sancțiuni complementare de retragere, rechemare de pe piață și/sau interzicerea punerii la dispoziție pe piață a echipamentelor individuale de protecție neconforme.

Alte informații despre **declarația de conformitate UE, marcajul CE, procedurile de evaluare a conformității** precum și despre **condițiile ce trebuie îndeplinite de EIP categoria III (pentru riscuri biologice)** pentru a fi puse la dispoziție pe piață se regăsesc în documentul "Considerații privind obligațiile producătorilor de echipamente individuale de protecție în contextul epidemiei de Covid-19".