

OmniTer Group SRL michele.scarabello@omniter.it Tel. 0498842717 Cell. 3939702687				Sicurezza Qualità Ambiente ISO 15 D.lgs 81/08 ISO 14001 D.lgs. 231/01 C.P.R. CE UL OHSAS 18001 ISO 9001 R.C.M. B.R.C. Reg. 1223 Rumore Vibrazioni ISO 22716 R.S.P.P. Formazione I.F.S.		NEWS 07/2021 Pagina 1 di 1 ISERVATO	
1 TERMINE PROROGA CORSI PER EMERGENZA COVID							
AL 31 LUGLIO 2021 		Ricordiamo che lo stato di emergenza COVID si dovrebbe interrompere il 31 luglio 2021 e quindi la proroga dei corsi di formazione dovrebbe terminare. Consigliamo di verificare eventuali scadenze per programmare la formazione. Riportiamo alcuni riferimenti legislativi: In relazione a quanto indicato dalla lettura coordinata del decreto-legge 125/2020 , della legge di conversione 159/2020 e del decreto-legge 18/2020 , tutti gli attestati relativi ai corsi di formazione in scadenza durante il periodo di emergenza conservano la loro validità fino ai novanta giorni successivi alla dichiarazione di cessazione dello stato di emergenza epidemiologica da COVID-19. Con la nuova proroga dello stato di emergenza, conservano la loro validità fino al 29 luglio 2021 .					
2 NUOVE LINEE GUIDA 231 - CONFINDUSTRIA							
SCARICABILI DA WEB 		A sette anni dalle ultime modifiche, Confindustria ha pubblicato un nuovo aggiornamento delle “Linee Guida per la costruzione dei Modelli di organizzazione, gestione e controllo ai sensi del Decreto Legislativo 8 giugno 2001, n. 231” . Nell'Introduzione viene confermata la finalità delle Linee Guida, predisposte per “orientare le imprese nella realizzazione dei modelli, non essendo proponibile la costruzione di casistiche decontestualizzate da applicare direttamente alle singole realtà operative. Pertanto, fermo restando il ruolo chiave delle Linee Guida sul piano della idoneità astratta del modello che sia conforme ad esse, il giudizio circa la concreta implementazione ed efficace attuazione del modello stesso nella quotidiana attività dell'impresa è rimesso alla libera valutazione del giudice”. L'auspicio espresso da Confindustria è che “le soluzioni indicate nelle Linee Guida continuino a ispirare le imprese nella costruzione del proprio modello e che, d'altra parte, la giurisprudenza valorizzi i costi e gli sforzi organizzativi sostenuti dalle imprese per allinearsi alle prescrizioni del decreto 231”. I documenti sono scaricabili dal seguente link: https://www.confindustria.it/home/policy/position-paper					
3 EMISSIONI SOSTANZE CANCEROGENE							
OBBLIGO DI RELAZIONE ENTRO IL 28 AGOSTO 2021		Il D.lgs. 102/2020, in vigore dal 28 agosto 2020, ha modificato il Testo Unico Ambientale introducendo nuove disposizioni relative alla prevenzione e alla limitazione delle emissioni in atmosfera e prevedendo variazioni al regime del rilascio delle autorizzazioni e relativi rinnovi. Il comma 7-bis all'art. 271 dispone che le emissioni delle sostanze classificate come cancerogene o tossiche per la riproduzione o mutagene (H340, H350, H360) e delle sostanze di tossicità e cumulabilità particolarmente elevata , devono essere limitate nella maggior misura possibile dal punto di vista tecnico e dell'esercizio e devono essere sostituite non appena tecnicamente ed economicamente possibile nei cicli produttivi. L'articolo 127 dispone che i gestori degli impianti esistenti con AUA (Autorizzazione Unica Ambientale) o autorizzazione ordinaria ex art. 269, debbano compilare e trasmettere entro il 28 agosto 2021, una relazione tecnica all'autorità competente dove si analizza: la disponibilità di sostanze alternative, i rischi connessi, la fattibilità tecnica ed economica della sostituzione . La relazione dovrà essere trasmessa ogni cinque anni. Per redigere la relazione è necessario controllare le Schede di Sicurezza delle materie utilizzate nei soli processi produttivi che generano emissioni (punto 2, se contengono H340-H350-H360). Se non sono presenti non occorre compilare la relazione. Gli impianti autorizzati in via semplificata ("autorizzazioni in via generale") sono esonerati da questa prescrizione.					
4 ATTIVO NUOVO REGOLAMENTO DISPOSITIVI MEDICI							
VERIFICARE NUOVI OBBLIGHI		Dal 26 maggio 2021 è pienamente applicabile il Regolamento (UE) 2017/745 , che modifica le norme che disciplinano il sistema dei dispositivi medici, tenendo conto degli sviluppi degli ultimi vent'anni, con l'obiettivo di garantire un quadro normativo solido e idoneo a mantenere un elevato livello di qualità e sicurezza. Dalla stessa data, inizia un periodo di deroga in cui alcuni dei dispositivi conformi alle direttive potranno continuare ad essere immessi legittimamente sul mercato (legacy devices) al più tardi fino al 26 maggio 2024. Riportiamo alcune sommarie indicazioni sulle nuove necessità derivanti dall'applicazione del Regolamento: - Aggiornare i fascicoli tecnici; - Aggiornare le dichiarazioni di conformità; - Assegnare un codice UDI ad ogni dispositivo; - Predisporre procedure per la gestione della sorveglianza post-vendita.					
5 OGGETTI PLASTICI MONOUSO							
ATTIVA LA MESSA AL BANDO DI ALCUNI OGGETTI		Dal 3 luglio 2021 nei Paesi dell'Unione Europea sono vietati gli oggetti in plastica monouso: piatti e posate (ma non i bicchieri), cannucce, cotton fioc, palette da cocktail, bastoncini dei palloncini, contenitori in polistirolo per alimenti e bevande. I negozi potranno continuare a venderli fino ad esaurimento scorte , poi saranno messi al bando. Le norme previste dalla direttiva europea SUP (Single Use Plastic), approvata nel 2019 e recepita dall'Italia con la legge 53/2021 per il momento non impattano sui prodotti usa e getta più diffusi, ma più difficili da sostituire con alternative ecologiche: dalle bottiglie per acqua e bibite ai flaconi di detersivi e detergenti, dalle scatolette alle buste per i cibi. Per i bicchieri di plastica c'è solo un invito a ridurre il consumo. La direttiva europea sulla plastica è risultata indigesta all'Italia che ha chiesto chiarimenti definendo il provvedimento, per voce del ministro alla Transizione ecologica Roberto Cingolani, "poco chiaro" e incoerente, in particolare sulla messa al bando della bioplastica e delle stoviglie di carta rivestite da una sottile pellicola.					
<i>I nostri tecnici possono darVi assistenza sui punti sopra riportati e sui temi</i> D. LGS 231/01 - PRIVACY – RSPP - ISO9001 - ISO14001 - ISO45001 - BRC - IFS - IATF - PERCORSI FORMATIVI - MARCATURA CE - CONTRIBUTI							
GRADIREI ULTERIORI CHIARIMENTI SUI PUNTI: _____ PER INFORMAZIONI PIÙ DETTAGLIATE (barrare la casella di interesse) E INVIARE PER FAX o E-MAIL DITTA: _____ REFERENTE: _____ TEL: _____ E-MAIL: _____							
Trattamento dei dati e Privacy. In riferimento al trattamento dei dati secondo la legislazione vigente, in particolare Reg. UE 679/16 e D.Lgs. 196/03, si precisa che i dati riportati nel presente documento saranno trattati esclusivamente per i servizi richiesti dal cliente e dagli interessati con i quali viene in contatto (come indicato nell'Informativa al punto 2A). L'interessato può esercitare i diritti di cui agli art-15-22 del Reg. UE 679/16 comunicando con i riferimenti riportati nella informativa che è disponibile sul sito aziendale. La persona che ci comunica i dati di altri interessati, dichiara di essere autorizzata per tali comunicazioni. Clicca per indicare di NON inviare più la Vostra newsletter.							