

ECHIPAMENTE INDIVIDUALE DE PROTECTIE PUSE LA DISPOZIȚIE PE PIAȚĂ ÎN CONTEXTUL RĂSPÂNDIRII INFECȚIILOR CU CORONAVIRUS



Urmare a faptului că multe societăți sau persoane sunt interesate să producă sau să importe o gamă variată de echipamente de protecție (EIP), Inspekția Muncii a elaborat și publicat pe pagina de internet proprie:

www.inspectiamuncii.ro/supravegherea-pietei-produselor
o serie de materiale informative .

Institutul Național de Cercetare-Dezvoltare pentru Protecția Muncii “Alexandru Darabont” , în calitate de organism notificat pentru certificarea EIP, a realizat și publicat o serie de materiale informative în acest sens disponibile la adresa:

<http://inpm.ro>.

ASRO-organism național de standardizare din România a lansat un pachet de standarde prin care se oferă acces temporar gratuit la standardele române (care adoptă de fapt standardele europene/internaționale).

Adresa este:

<https://asro.ro/pachet-standarde-covid-19/#more-11683>.

Pe www.itmbihor.ro s-au postat următoarele ghiduri si prevederi legislative privind stabilirea unor măsuri de punere în aplicare a [Regulamentului \(UE\) 2016/425](#) al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind echipamentele individuale de protecție și de abrogare a [Directivei 89/686/CEE](#) a Consiliului:

1. Ghid producator EIP in contextul Covid-19 FINAL
2. Ghid importator EIP in contextul Covid-19
3. Ghid distribuitor EIP in contextul Covid-19
4. Material informativ EIP Covid 19
5. Recomandare UE 2020-403 evaluare EIP COVID_mar.2020
6. Regulament EIP 2016-425 RO
7. HG 305.2017
8. Riscuri biologice
9. Echipamentul Individual de Protecție
10. Linkuri
11. Lista standarde EIP_Ordin 1535 din 2017
12. Lista standarde EIP_REG_mar.2018
13. Organisme notificate ROMANIA
14. ORG NOTIFICATE Ord.mil.4.2020.
15. Standarde armonizate EIP Covid 19
16. Categori EIP
17. Supravegherea pieței în cazul produselor vândute online
18. KIT standarde gratuite

Cerințele privind proiectarea, fabricarea și introducerea pe piață a echipamentelor individuale de protecție sunt stabilite de Regulamentul (UE) 2016/425 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind echipamentele individuale de protecție și de abrogare a Directivei 89/686/CEE a Consiliului (Regulamentul (UE) 2016/425 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind echipamentele individuale de protecție și de abrogare a Directivei 89/686/CEE a Consiliului - JO L 81, 31.3.2016, p. 51).

Măștile de unică folosință și cele reutilizabile pentru față care asigură protecția împotriva pericolelor reprezentate de particule, costumele de protecție, mănușile și dispozitivele de protecție a ochilor de unică folosință și reutilizabile, care sunt folosite pentru prevenire și pentru protecția împotriva agenților biologici nocivi, precum virusurile, sunt produse care intră în domeniul de aplicare al Regulamentului (UE) 2016/425.

Cerințele privind proiectarea, fabricarea și introducerea pe piață a dispozitivelor medicale sunt stabilite de Directiva 93/42/CEE a Consiliului din 14 iunie 1993 privind dispozitivele medicale (JO L 169, 12.7.1993, p. 1). Directiva respectivă este abrogată, cu efect de la 26 mai 2020, de Regulamentul (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 și de abrogare a Directivelor 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului (JO L 117, 5.5.2017, p. 1).

Măștile chirurgicale, mănușile de examinare și unele tipuri de halate sunt produse care intră în domeniul de aplicare al Directivei 93/42/CEE și al Regulamentului (UE) 2017/745.

În acest context, potrivit dispozițiilor legale amintite mai sus, **„punere la dispoziție pe piață”** înseamnă orice furnizare de echipament individual de protecție (EIP) pentru distribuție sau utilizare pe piața UE, în cursul unei activități comerciale, **contra cost sau gratuit**.

Așadar un EIP astfel pus la dispoziție pe piață trebuie în primul rând să garanteze protecția sănătății și a securității utilizatorilor, iar această protecție poate fi asigurată doar cu respectarea cerințelor esențiale de sănătate și securitate prevăzute de Regulamentul (UE) 2016/425, care sunt obligatorii.

În condițiile în care astfel de echipamente nu respectă dispozițiile legale incidente, punerea acestora la dispoziție (contra cost sau gratuit) poate fi permisă doar în acele cazuri în care respectivele echipamente pot fi considerate îmbrăcăminte de lucru și care nu sunt proiectate în mod special pentru a proteja securitatea și sănătatea utilizatorilor. Un astfel de produs care poate fi asemănător cu un EIP trebuie însoțit de avertismente în acest sens, care să atenționeze utilizatorul că nu reprezintă echipament individual de protecție.

Marius ROTAR
Inspector șef
Inspectoratul Teritorial de Muncă Bihor