

REACH ve CLP Haberleri

Ağustos 2018

Sayı: 117

CLP TÜZÜĞÜ

CLP Tüzüğü hakkındaki mevcut bilgi ve rehberler, clp.immib.org.tr web sitemizde yer almakta olup, güncel gelişmeler için ECHA web sitesi takip edilebilir. CLP Tüzüğü konusunda, genel gerekleri ve Türkiye'nin uyumlaştırma durumu konusunda bir özeti [4. sayfada](#) bulabilirsiniz.

BPR TÜZÜĞÜ

Avrupa Birliği'nde 27.06.2012 tarihinde yayımlanan 528/2012 sayılı "Biyosidal Ürünler Tüzüğü" (BPR) ve ilgili yükümlülükler hakkındaki mevcut bilgi ve rehberler, biyosidal.immib.org.tr web sitemizde yer almakta olup, güncel gelişmeler için ECHA takip edilebilir. BPR genel gerekleri ve Türkiye'nin uyumlaştırma durumu konusunda bir özeti [5. sayfada](#) bulabilirsiniz.



Son sayımız!

İMMİB REACH - CLP ve BİYOSİDAL YARDIM MASASI BÜLTENİ, artık yayınlanmayacak olup, bu sayımızda ilgili mevzuatların takibine yönelik yönlendirmeler paylaşılmaktadır.

Web sitemizde REACH, CLP ve BPR Tüzükleri hakkında tüm bilgileri bulabilirsiniz.

REACH'te 2018 ve sonrası

REACH Tüzüğü, Avrupa Birliği Üye Ülkeleri ile Norveç, İzlanda ve Lihtenştayn'dan oluşan Avrupa Ekonomik Alanı (AEA) pazarına, yılda ortalama 1 ton ve üzerinde giren her tür kimyasalın 'kayıtlı' olmasını öngörür. Yani bir kimyasal hammaddeyi tek başına ya da bir karışım içinde AB pazarına sunan firmaların, kayıt gereğini sağlayıp sağlamadıklarını kontrol etmesi gerekir. Kayıt ya ihracatçı yapan firma tarafından yapılmalı ya da ihracatçı firma, hammadde tedarikçisinden kayıtlı hammadde temin edilmelidir.

REACH Tüzüğü gereği, 31 Mayıs 2018 itibarıyla pazarda yer alan maddelerin kaydı tamamlandı. Ancak yeni pazara giren maddeler için kayıt süreci devam etmekte. Yeni kayıt yapılacak bir madde için 'Sorgu / Inquiry' süreci izlenmeli.

REACH kapsamında otoriteler, piyasadaki zararlı maddelerle ilgili önlemler almaya ve yeni düzenlemeler getirmeye devam edecek. Sanayici açısından da mevcut yükümlülüklerin takibine ek olarak, 2018 kayıtları sonrası tedarik zincirinde maruziyet senaryolarını içeren genişletilmiş güvenlik bilgi formlarının dolaşımı ve buna paralel olarak risk yönetimi önlemleri ve operasyonel koşulların bu formlara yansıtılması gibi gereklilikler hayata geçirilecek.

Ayrıca Aday Liste, Kısıtlamalar Listesi ve İzin Listesi gibi eylem gerektiren listeler konusunda güncellemeleri takip etmek gerekmektedir. Avrupa pazarına giren ürünler, REACH Tüzüğü gereklerini yerine getirmek durumunda. Genel REACH gerekleri konusunda, bilgiyi bu sayımızda bulabilirsiniz.



REACH konusunda bilmeniz gerekenler

Avrupa Birliği'ne ihracat yapan ya da bu durumdaki müşterilerle çalışan firmalar, ürettikleri karışım içerisindeki hammaddelerle ilgili REACH gerekliliklerine uymak durumunda kalabilirler. Kimyasal bir karışım içerisindeki her bir hammadde için REACH kapsamındaki gereklilikler kontrol edilmelidir.

REACH Kayıt Yükümlülüğü:

REACH Tüzüğü AB pazarında üretilen veya AB'ye dışarıdan giren yılda 1 ton veya daha fazla miktardaki hammaddelerin kaydını gerektirir. Bir karışım içerisindeki her bir hammadde için ayrı ayrı kayıt yapılmalıdır. [Muafiyetler](#) için web sitemiz incelenebilir. Kayıt gereği olan bir hammaddenin yasal olarak AB pazarına girmesi için kayıt işleminin yapılması bir kayıt numarasının alınması lazımdır. AB-dışı firmalar bir Tek Temsilci aracılığı ile kayıt yaptırabilir. Kayıt için neler gerekeceği ve nasıl ilerleneceği Tek Temsilciniz, tarafından size açıklanır.

Kayıt maliyetiniz üç bileşenden oluşur:

1. Tek temsilci ücreti,
2. [Resmi kayıt harcı](#),
3. Letter of Access ücreti (kayıt dosyasındaki bilgilere erişim hakkı elde etmeniz için şarttır)

Kayıt harcı için ilgili linkten bir fikir edinebilirsiniz ancak diğer ücretler piyasada değişkenlik gösterir. *Letter of access* maliyeti, maddeden maddeye

çok değişmektedir. (Bazıları, internette fiyatlarını açıklamakta, araştırma yapabilirsiniz.) Süreç, firma olarak karar verme ve harekete geçme hızınıza göre değişmekle birlikte genel olarak zaman alan bir süreçtir.

Kayıtlı madde temin etmek:

Kayıt yaptırmak dışında bir seçeneğiniz de **kayıtlı madde temin etmek** suretiyle (re-import muafiyetinden yararlanarak) pazara girmek olabilir. Bu durumda, tedarikçilerinizden kayıt numaralarını alıp, müşteriye bunları iletmeniz gerekir. (Karışım içinde kayda tabi her madde için kayıt numarası iletilmeli) Burada dikkat edilmesi gereken ve tedarikçiden yazılı olarak size iletmesini isteyeceğiniz konular:

- 1) Sizin kullanım alanınızın kayıtlı olması gereği.
- 2) Size gönderdiği tonajın da kayıt kapsamında olması (tonaj sertifikası diye geçer).

Bu şartlar altında, siz kayıt yaptırmadan, kayıtlı hammadde temin ederek pazara girebilirsiniz.

Diğer yükümlülükler:

Kayıt yükümlülüğünün yanı sıra Ek XIV'teki İzne Tabi Maddeler Listesi ve buna Aday Maddelerin Listesi, Ek XVII'deki Kısıtlamalar Listesi kapsamında da REACH yükümlülükleriniz bulunabilir. İlgili listeler ve onlara ilişkin bilgi web sitemizde mevcuttur. Bunun yanı sıra karışımın CLP

Tüzüğüne göre sınıflandırılıp, etiketlenmesi ve sınıflandırma [bildiriminin](#) yapılması gerekecektir. Ürün, eğer ilgili limitlerin üzerinde tehlikeli bir madde ya da Aday Listedeki maddeleri içeriyorsa bir Güvenlik Bilgi Formu da hazırlanmalıdır.

Özetlemek gerekirse;

- [İzin Listesinde](#) yer alan maddeler, izin başvurusu sonucu izin almadıkça Avrupa pazarına giremez. (İzne tabi madde, karışımında % 0.1 üzerinde ise yine izin alınmalı)
- [Aday Listedeki](#) maddelerin yüzde 0.1'den fazla ürün içinde bulunması durumunda müşterilere bilgi verilmelidir. (Güvenlik Bilgi Formu aracılığıyla)
- [Kısıtlamalar listesi](#) ise bazı hammaddelerin listede belirtilen koşullar dahilinde kullanılması gerekir. Aksi takdirde cezai işlem, toplatma v.s uygulanabilir.

Kayıt, izin gibi yükümlülükleri yerine getirmek için AB-üyesi olmayan ülkelerdeki firmalar, bir Tek Temsilci atamak durumundadır. Tek Temsilci (REACH Only Representative) olarak belirlediğiniz firma, kayıt ve istenen bilgiler konusunda sizi yönlendirecektir. İMMİB iştiraki ile kurulmuş olan Tek Temsilci firması [REACH Global Services](#) bu hizmeti size sağlayabilir.



REACH'te eşya üreticisinin sorumlulukları

REACH Tüzüğü esas olarak kimyasal hammaddelerle ilgili kuralları belirler. Ancak bunlar, üretilen eşyaların da içinde yer aldığından, eşya üreticilerinin de ilgili kuralları takip edip uymaları gerekir. REACH kapsamında AB ülkelerine eşya ihraç eden ya da bu firmalara tedarik hizmeti veren firmaların ihtiyacı olan bilgilere web sitemizin '[Eşyalar ve REACH](#)' bölümünden de ulaşabilirsiniz. Genel olarak eşya üreticilerinin yükümlülükleri aşağıdaki soruların yanıtlarında bulunabilir.

Reach'e göre eşya ne demek?


Tüzük kapsamında işlevini yerine getirmesi için şekli, yüzeyi veya tasarımı ön plana çıkan ürünler eşya olarak nitelendirilir. Örneğin iplik, kağıt, bardak, mobilya, elektronik eşyalar tek ya da çok parçadan oluşan eşyalardır. (Ürünün, eşya olduğundan emin değilseniz [Eşya Rehberine](#) bakınız.)


Eşya üretiyorum. REACH ile ilgili ne yapmam gerekiyor?

Eşyalarla ilgili takip edilmesi gereken iki hammadde listesi

var. Burada yer alan bir kimyasal ürün içinde kullanıyorsanız yapmanız gereken şeyler olacaktır. Bu iki liste kapsamında yapılacaklar farklı farklıdır.

Takibi gereken listeler:

 **[Kısıtlamalar Listesi](#)** : Bu listenin ilk sütununda yer alan herhangi bir kimyasal, ürünlerinizde kullanılıyorsa karşısında belirtilen koşula uygun üretilmiş ise AB pazarında 'REACH'e uygun' olarak satılabilir. Bu kuralları, ihlal eden ürünler tespit edildiğinde otoritelerce toplatılabilir, ceza uygulaması olabilir.

 **[SVHC Listesi \(Aday Liste\)](#)** : Eşyalarınızın içerisinde bulunan maddelerin [ECHA'nın açıkladığı SVHC Aday Listesinde](#) bulunması durumunda ve bu hammaddenin ürün içindeki oranının ağırlık bazında yüzde 0,1 veya daha fazla olması halinde müşterinize 'ürünün ... kısmı ... maddesi içermektedir' gibi bir bilgi verilmelidir.

Üründe kullandığınız bütün hammaddeleri bilmiyorsanız

tedarikçilerinizi sorgulamalısınız. Onlardan yazılı yanıtlar ([deklarasyon mektupları](#)) alın ve bunları, anlaşmazlık durumları için mutlaka saklayın.

Eşya için kayıt gereği var mı?

Eşya için kayıt yapılmaz ancak bazı durumlarda içindeki hammaddeler için kayıt gereği yerine getirilmelidir. Bu istisnai durum, örneğin kokulu ürünler gibi üreticinin tasarlamış olduğum bir kimyasal salınımı söz konusu ise gerekebilmekte. Bu durumda kokuyu sağlayan karışım içindeki her bir hammadde 1 ton/yıl üzerinde AB pazarına giriyorsa kayıt yükümlülüğü bulunmakta. Kayıt gereklilikleri öğrenmek için [önceki sayfayı](#) okuyun.

Herhangi bir başvuru / kayıt / bildirim zorunluluğu var mı?

Eşyalarınızın içerisinde bulunan maddelerin [SVHC listesinde](#) bulunması durumunda ve % 0,1 oranına ulaşması ve aynı zamanda bu maddenin yılda 1 ton ve üzerinde AB'ye girmesi durumunda bildirim yükümlülüğü doğar. Bildirim işlemi ücretsizdir ve Avrupa'daki firmalar tarafından yapılabilir. Siz Avrupa'daki müşterinize SVHC bilgisini ve oranını iletmiyorsanız, bildirim yükümlülüğü ile onlar ilgilenebilir. Eşyalar için kayıt gereği [bir önceki soruda](#) açıklanmıştır.

 **[Ayrıca bkz: Eşya ve Kısıtlamalar sunumu](#)**





CLP Tüzüğü'nde gelinen nokta

“CLP Tüzüğü” Avrupa Parlamentosunun ve Konseyinin (EC) 1272/2008 sayılı madde ve karışımların sınıflandırılması, etiketlenmesi ve ambalajlanmasına dair Tüzüğü olup, 20 Ocak 2009 tarihinde yürürlüğe girmiştir.

CLP Tüzüğü kapsamında, Avrupa Birliği üyesi ülkelerde kimyasal madde ve karışım üreten veya ithal eden firmaların bu madde ve karışımları bu Tüzük usul ve esaslarına göre sınıflandırma, etiketleme ve ambalajlama yükümlülüğü bulunmaktadır. AB’de bu süreç maddeler için 1 Aralık 2010, Karışımlar için 1 Haziran 2015 tarihi itibariyle başladı. Bu kapsamda AB’ye ihracatlarda gönderilen ürünlerin etiketlerinin ve Güvenlik Bilgi Formlarının CLP Tüzüğü’ne uygun olması ve ECHA’ya sınıflandırma ve etiketleme bildirimini tamamlanmış olması gerekmektedir.

Diğer taraftan ülkemizde kimyasalların yönetimi konusunda Çevre ve Şehircilik Bakanlığı’nın yürütmüş olduğu Avrupa Birliği’nin çevre mevzuatına uyum çalışmaları kapsamında, 11.12.2013 tarih, 28848 sayılı Resmi Gazete’de “Maddelerin ve Karışımların Sınıflandırılması, Etiketlenmesi ve Ambalajlanması Hakkında Yönetmelik” yayımlanarak yürürlüğe girdi.

Söz konusu Yönetmelik kapsamında Türkiye’de piyasaya madde, karışım arz eden imalatçı ve ithalatçıların; *Maddeler için 1 Haziran 2015, Karışımlar için ise 1 Haziran 2016* tarihinden itibaren yönetmelik usul ve esaslarına göre sınıflandırma, etiketleme ve ambalajlama yapma,

Yönetmeliğin 40. Maddesi kapsamındaki zararlı madde ve karışımların, insan sağlığı ve çevre üzerinde yaratabileceği olumsuz etkilerine karşı etkin koruma sağlamak, ulusal sınıflandırma ve etiketleme envanterini oluşturmak üzere sınıflandırma ve etiketleme bilgilerini, Çevre ve Şehircilik Bakanlığı’na 01.06.2015 tarihine kadar <http://online.cevre.gov.tr> Bakanlık bildirim sistemi üzerinden bildirme yükümlülüğü bulunmaktadır.

Bildirim yükümlülüğü KKDİK’nin yayımı sonrası maddeler için ön-kayıt yerine de geçeceği için



sınıflandırma mevzuatı yükümlülükleri yanında ülkemizde KKDİK mevzuatı için de büyük önem arz ediyor.

Bununla birlikte Haziran 2015 itibariyle ithal edilen veya üretilen zararlı sınıflandırmaya sahip kimyasal maddeler için 29204 Sayılı Güvenlik Bilgi Formu (GBF) Yönetmeliği’ne uyumlu GBF sunulması gerekmektedir.

Kimya sektörü ile sektörün girdi sağladığı tüm sektörlerde ülkemizde üretilen, AB’ye ihracat yapan veya yapacak olan ya da ihracata yönelik tedarik hizmeti veren firmaların herhangi bir sıkıntı yaşanmaması adına her iki mevzuat gelişmelerini yakından takip etmesi ve uyum sağlaması büyük önem taşımaktadır.



Biyosidal Ürünler Tüzüğü yükümlülükleri

Avrupa Birliği'nde 01/09/2018 tarihinden itibaren uygulamada olan 528/2012/EU sayılı "Biyosidal Ürünler Tüzüğü" ile Birlik bazında harmonizasyonun sağlanması, insan ve çevre sağlığının yüksek seviyede korunması, biyosidalle işlem görmüş eşya yönetimi için ilgili şartların belirlenmesi, AB pazarına sürülecek biyosidal ürünler için detaylı prosedürlerin ve denetim mekanizmasının kurulması hedeflenmiştir.

Bu kapsamda AB'ye biyosidal ürün ihracatı yapacak firmalarımızın öncelikle [ürün tipini](#) belirlemeleri, ilgili ürün

tipi kapsamında [biyosidal ürün izni seçimini](#) doğru yapması gerekmektedir.

Biyosidal Ürün İzinleri geçerli olduğu ülke sayısı, alınabilecek ürün tiplerine göre değişiklik göstermekte olup, detaylarına [web sayfamızdan](#) ulaşabilirsiniz.

- Ulusal İzin (National Authorisation)
- Biyosidal Ürünün Karşılıklı Değerlendirilmesi (Comparative Assessment)
- Karşılıklı Tanıma (Mutual Recognition)
- Birlik İzni (Union Authorisation)

- Basitleştirilmiş İzin (Simplified Authorisation)

Tüzükte önem arz eden konulardan bir diğeri de Tüzük Madde 95 kapsamında AB'de piyasaya sürülen biyosidal ürünler için aktif madde tedarikçisi ya da tedarikçisi yer almıyorsa bu aktif maddenin kullanıldığı ürünün üreticisinin 1 Eylül 2015'e kadar [Madde 95 listesinde](#) ilgili ürün tipi için yer alma zorunluluğu bulunma zorunluluğu idi.

Bu kapsamda AB'ye halihazırda biyosidal ürün ihracatı yapan firmalarımızın ihracatının sektöre uğramaması için;

- Öncelikli olarak kullandıkları aktif madde tedarikçisinin Avrupa Kimyasallar Ajansı'nın yayımlamış olduğu [Madde 95 listesinde](#) ilgili ürün tipi için yer alıp almadığının kontrolünü yapması,
- AB dışında bir tedarikçiden aktif madde temin ediliyorsa (Madde 95 listesinde AB dışı üreticilerin AB'deki Yasal Temsilcisinin unvanı ile yer aldığı için) tedarikçisiyle iletişime geçip, Komisyon tarafından kullanılması önerilen madde tedarikçisi/ürün tedarikçisi konfirmasyon mektupları ile yükümlülüğün yerine getirildiğinin teyidinin alınması gerekmektedir.



Devamı 6. sayfada



Biyosidal Ürünler Tüzüğü yükümlülükleri

👉 Baş tarafı 5. sayfada

Bununla birlikte Biyosidal Ürünler Tüzüğü kapsamında bir veya birden fazla biyosidal ürün ile işleme tabi tutulmuş ya da bunları kasten içeren madde, karışım veya eşya “İşlenmiş Eşya” tanımına girmektedir. Biyosidal işlenmiş eşya grubuna (iyonizer içeren klimalar, buzdolapları (küf önleyici ile

işlem görmüş), tekstil ürünleri vb.) farklı sektörlerde birçok ürün grubu girmekte olup, durum önem arz etmektedir.

Bu kapsamda AB’de piyasaya sürülecek biyosidal ürünle işlem görmüş eşyalar için 1 Eylül 2016 itibariyle bir takım yükümlülükler başlamıştır. İşlem görmüş eşyalarda kullanılan aktif maddelerin Tüzük

kapsamında ilgili ürün tipi ve kullanımı için kabul edilmesi zorunluluğu bulunmaktadır.

İşlem görmüş eşyalarda kullanılan aktif maddelerin Biyosidal Ürünler Tüzüğü Ek I’de yer alması veya Tüzük kapsamında ilgili ürün tipi ve kullanımı için kabul edilmesi gerekmektedir. Diğer taraftan ilgili bilgilere göre etiketlerin düzenlenmesi ve bu bilgilerin talep edilmesi dahilinde 45 gün içerisinde bedelsiz olarak tüketiciye sağlanması gerekmektedir.

Etiketleme gereği

Diğer taraftan Tüzük kapsamında biyosidal ürün üreticisi ya da ithalatçısının aşağıdaki durumlarda ürünlerini etiketlemesi gerekmektedir;

- ❑ Eşyanın biyosidal ürünlerine ilişkin bir talep olduğunda,
- ❑ İlgili aktif madde ile ilişkili olarak, insanlarla temas veya çevreye salınım olasılığı göz önünde bulundurularak, aktif madde onayıyla ilişkili koşulların gerekli kıldığı hususlarda,

İşlenmiş eşyaların içerdiği aktif maddelerin onay başvurusunun en geç 1 Eylül 2016 tarihine kadar yapılması gerekmektedir. 1 Mart 2017 sonrası onaylanmamış bir aktif madde ile işlem görmüş eşyanın pazara sunulması mümkün olmamaktadır.

Türkiye’deki Durum:

Ülkemizde Sağlık Bakanlığı tarafından bir veya birden fazla biyosidal ürünle işlenmiş eşyaların piyasaya arzına, piyasada bulundurulmasına, ambalajlanmasına, etiketlenmesine, piyasa gözetimi ve denetimi ile işlenmiş eşyalarla ilgili diğer hususlara ilişkin usul ve esasları belirlemek amacıyla 13 Mayıs 2018 tarihli Resmi Gazete’de “Biyosidal Ürünle İşlenmiş Eşyalar Tebliği” yayımlanmıştır. Bu Tebliğ, bir veya birden fazla biyosidal ürünle işleme tabi tutulan ya da bir veya birden fazla biyosidal ürünü kasten içeren, biyosidal özelliği veya biyosidal işlevi olduğu iddia edilen madde, karışım ya da eşyaları kapsar. İşlenmiş eşyalar, işleme tabi tutuldukları veya kasten içerdikleri biyosidal ürünlerin ilgili ürün tipinde ruhsatlı ya da biyosidal ürün envanterine kayıtlı olmaları ve aktif maddeleri bakımından uygulanan kısıtlamaları karşılamaları halinde piyasaya arz edilebilir.

Tebliğ kapsamında imalatçılar veya ithalatçılar, piyasaya arz edecekleri İşlenmiş eşya içeriğinde bulunan biyosidal ürünün etiket örneği ile birlikte ruhsatnamesinin ve/veya izninin örneğini ve diğer talep edilen dokümanlarla ilgili teknik dosya sunmak zorundadır. Bununla birlikte işlenmiş eşyaların biyosidal işlevlerinin doğrulanması ve geçerli olacağı sürenin belirlenmesi için uluslararası kabul görmüş uygun standartlarla akredite laboratuvarlarda analiz yaptırılması zorunludur.

Ülkemizdeki mevzuatla ilgili detaylı bilgiye Türk Halk Sağlığı [web sitesinden](#) erişim sağlanabilir.





www.immib.org.tr
reach.immib.org.tr
clp.immib.org.tr
biyosidal.immib.org.tr
ab.immib.org.tr



Your regulatory
compliance partner

2008 yılında İstanbul Maden ve Metal İhracatçıları Birliği'ne (IMMİB) bağlı İstanbul Kimyevi Maddeler ve Mamulleri İhracatçıları Birliği (İKMİB) ile Çelik İhracatçıları Birliği tarafından kurulmuş olan Reach Global Services S.A. (RGS), Avrupa Birliği ve Türkiye Cumhuriyeti kimyasal mevzuatları ile uyum sağlanması hakkında yardımcı olan profesyonel bir mevzuat danışmanlık firması olarak hizmet vermeye devam etmektedir. Danışmanlık hizmetleri için RGS firmamızdan hizmet alabilirsiniz.

🌐: reach.gs-eu ☎: 0-212-454 06 16



Avrupa Kimyasallar Ajansı web sitesine ECHA logosundan ulaşabilirsiniz.

[ECHA Bültenlerine abone](#) olarak gelişme ve haberleri takip edebilirsiniz.

Ayrıca [ECHA veri tabanında](#) hammaddelerinizi EC ya da CAS numaraları ile aratarak, madde ile ilgili kayıt, izin, kısıtlama, Aday Listesinde yer alıp almadığı gibi sonuçlara ulaşabilirsiniz.

REACH hâlâ devam ediyor

- Yeni pazara giren kimyasallar için, '[sorgu](#)' (inquiry) süreci ile ortak kayıtlara dahil olup, kayıt işlemi yapılabilir.
- Kayıt dosyalarında [güncelleme](#) gereğini yerine getirilmelidir.
- REACH'in önlem alınan maddelerle ilgili 3 listesine yani [Aday Liste](#), [izin listesi](#), [kısıtlamalar listesine](#) yeni maddeler eklenebilir, değişiklikler olabilir. Bunlara bağlı gereklilikler, aynen devam etmektedir.
- İlk defa pazara giren ama tonaj eşliğini aşmadığı için kayıt edilmeyen kimyasallar için [sınıflandırma-etiketleme bildirim](#) gereği de unutulmamalı.
- CLP sınıflandırma-etiketleme bilgilerinin [Avrupa'daki zehir merkezlerine bildirim](#)i, esasen Avrupa'daki firmaların sorumluluğunda olmakla birlikte, bu konuda bir bilgi talebi olursa tedarikçi firmalar gerekli bilgiyi müşterilerine sağlamalı.

Türkiye'de REACH Tüzüğü'nü uyumlaştıran Kimyasalların Kaydı Değerlendirmesi, İzni ve Kısıtlanması Hakkındaki Yönetmelik (KKDİK), Çevre ve Şehircilik Bakanlığı tarafından 23 Haziran 2017'de yayımlanmıştır.

Türkiye'deki mevzuat, Türkiye pazarına sunulan (üretilen veya ithal edilen) ürünleri kapsamakta olup, REACH Tüzüğünden bağımsız bir yönetmeliktir.

KKDİK konusunda yetkili otorite Çevre ve Şehircilik Bakanlığı'nın '[Kimyasallar Yardım Masası](#)' sayfasında ihtiyacınız olan tüm bilgilere ulaşabilir ve sorularınızı iletebilirsiniz.

