

Consultazione europea sul controllo di
adeguatezza relativo agli interferenti endocrini

Consultazione europea sul controllo di adeguatezza relativo agli interferenti endocrini

Unioncamere Puglia, nell'ambito della rete Enterprise Europe Network, sostiene la partecipazione delle PMI piemontesi alla presente consultazione, promossa dalla Commissione Europea. I dati raccolti saranno trasmessi esclusivamente in forma anonima agli uffici della CE incaricati.

Questo documento non rappresenta una posizione ufficiale della Commissione Europea. È uno strumento per esplorare le opinioni degli interessati. I suggerimenti contenuti nel presente documento non pregiudicano la forma o il contenuto di una futura proposta da parte della Commissione Europea.

***Campo obbligatorio**

INTRODUZIONE

Gli interferenti endocrini - di origine naturale o sintetica - sono sostanze chimiche che interferiscono con il sistema endocrino e in tal modo si ripercuotono negativamente sulla salute degli esseri umani e degli animali. L'esposizione agli interferenti endocrini può provenire da fonti diverse, ad esempio dai residui di pesticidi negli alimenti o da altri tipi di prodotti utilizzati o presenti nella vita quotidiana.

Nella comunicazione "Verso un quadro completo dell'Unione europea in materia di interferenti endocrini", adottata il 7 novembre 2018, la Commissione europea ha confermato il proprio impegno a proteggere i cittadini e l'ambiente dell'UE dagli interferenti endocrini, riducendo al minimo l'esposizione umana e della fauna selvatica a tali sostanze. La comunicazione delinea una serie completa di azioni, incluso un controllo di adeguatezza trasversale della legislazione pertinente. La normativa europea che disciplina le sostanze chimiche è stata elaborata in diversi momenti e persegue, in alcuni casi, obiettivi differenti. Ciò ha favorito l'applicazione di approcci diversificati alla disciplina degli interferenti endocrini, a seconda del settore, ed ha sollevato perplessità in merito alla sufficiente coerenza del quadro giuridico comunitario che disciplina tali sostanze.

Il controllo di adeguatezza mira quindi ad analizzare la coerenza dei diversi approcci normativi alla valutazione e alla gestione degli interferenti endocrini e a valutare se la legislazione consegua i suoi obiettivi in materia di protezione della salute umana e dell'ambiente.

Attraverso la presente consultazione la Commissione europea intende raccogliere l'opinione e il contributo delle piccole e medie imprese interessate (fabbricanti di sostanze chimiche, responsabili della formulazione, importatori, distributori, rappresentanti esclusivi, utilizzatori e fornitori) sul tema del controllo di adeguatezza relativo agli interferenti endocrini, con l'obiettivo di:

- individuare eventuali incoerenze giuridiche e le relative conseguenze per le PMI;
- esaminare l'efficacia delle procedure di valutazione e gestione del rischio;
- individuare opportunità di miglioramento del relativo quadro normativo.

Informazioni
sul
trattamento
dei dati
personali

Ai sensi del Regolamento (UE) 2016/679, La informiamo che i dati personali raccolti mediante la compilazione del presente questionario saranno trattati da Confindustria Piemonte ed utilizzati esclusivamente ai fini dello svolgimento delle attività connesse alla "Consultazione europea sul controllo di adeguatezza relativo agli interferenti endocrini", nell'ambito del progetto Enterprise Europe Network. In particolare, tali dati non saranno comunicati alla Commissione europea ma conservati presso gli uffici di Unioncamere Puglia. Il conferimento dei dati ha natura facoltativa. Tuttavia, un eventuale diniego comporta l'impossibilità di partecipare alla consultazione.

1. L'interessato, preso atto dell'informativa di cui sopra: *

Contrassegna solo un ovale.

Acconsente al trattamento dei dati personali

Non acconsente

Vai alla sezione 14 (In assenza di consenso al trattamento dei dati non è possibile compilare il questionario.).

Anagrafica Aziendale

2. Ragione sociale *

3. Indirizzo *

4. Città *

5. E-mail *

6. Referente aziendale *

Domande generali sulla sua impresa

7. i. Quali sono le dimensioni della sua impresa (dipendenti espressi in equivalenti a tempo pieno)?

Contrassegna solo un ovale.

- meno di 10 dipendenti (microimpresa)
- 11 - 49 dipendenti (piccola impresa)
- 50 - 249 dipendenti (media impresa)
- più di 249 dipendenti (grande impresa)

8. 2. Indichi in quali paesi la sua azienda vende regolarmente prodotti e/o servizi

Seleziona tutte le voci applicabili.

- AT - Austria
- BE - Belgio
- BG - Bulgaria
- CY - Cipro
- CZ - Repubblica Ceca
- DE - Germania
- DK - Danimarca
- EE - Estonia
- EL - Grecia
- ES - Spagna
- FI - Finlandia
- FR - Francia
- HR - Croazia
- IE - Irlanda
- IT - Italia
- LV - Lettonia
- LU - Lussemburgo
- HU - Ungheria
- MT - Montenegro
- NL - Olanda
- PL - Polonia
- PT - Portogallo
- RO - Romania
- SI - Slovenia
- SK - Slovacchia
- SE - Svezia
- UK - Gran Bretagna
- Islanda
- Liechtenstein
- Norvegia
- Svizzera

Altro: _____

9. 3. Ruolo dell'impresa

Seleziona tutte le voci applicabili.

- Fabbricante di sostanze chimiche (ogni persona fisica o giuridica stabilita nell'UE che fabbrica una sostanza all'interno dell'UE)
- Importatore (ogni persona fisica o giuridica stabilita nell'UE responsabile dell'importazione)
- Responsabile della formulazione (I responsabili della formulazione preparano miscele - ad es. pitture, adesivi, detersivi - che vengono solitamente fornite più a valle)
- Distributore (ogni persona fisica o giuridica stabilita nell'UE, compreso il rivenditore al dettaglio, che si limita ad immagazzinare e a immettere sul mercato una sostanza, in quanto tale o in quanto componente di una miscela, ai fini della sua vendita a terzi.)
- Rappresentante esclusivo (Fornitori stabiliti al di fuori dell'UE possono nominare un rappresentante esclusivo che agisca come un dichiarante stabilito nell'UE)
- Utilizzatore a valle - industriale o professionale (ogni persona fisica o giuridica stabilita nell'UE diversa dal fabbricante o dall'importatore che utilizza una sostanza, in quanto tale o in quanto componente di una miscela, nell'esercizio delle sue attività industriali o professionali. Gli utilizzatori industriali sono i lavoratori che utilizzano prodotti chimici in un sito industriale di piccole o grandi dimensioni. Gli utilizzatori professionali sono i lavoratori che utilizzano prodotti chimici al di fuori di un contesto industriale - ad es. officina, sito del cliente, istituto scolastico o sanitario - come le imprese di costruzioni, le imprese di pulizie o gli imbianchini.)
- Fornitore (produttore/importatore/grossista/dettagliante) di articoli (per articolo si intende un oggetto a cui sono dati una forma, una superficie o un disegno particolari che ne determinano la funzione in misura maggiore della sua composizione chimica - ad es. vestiario, arredamento, prodotti elettronici ecc.)

Altro: _____

10. 4. In quali dei seguenti ambiti/settori produttivi collegati all'utilizzo di sostanze chimiche opera?

Seleziona tutte le voci applicabili.

- Prodotti chimici di base
- Specialità chimiche
- Formulazione di prodotti chimici
- Metalli
- Articoli per cucina
- Adesivi e colle
- Concimi
- Polimeri
- Cosmetici
- Prodotti per la cura della persona
- Vendita al dettaglio
- Prodotti tessili
- Industria automobilistica
- Plastica
- Giocattoli
- Gomma sintetica
- Medicinali veterinari
- Medicinali per uso umano
- Lubrificanti e oli
- Coloranti e pigmenti
- Difesa delle colture
- Carta e pasta di carta
- Prodotti chimici di consumo
- Aerosol
- Carburanti
- Materiali elettronici
- Detergenti e prodotti di pulizia
- Pitture, inchiostri e rivestimenti
- Ausiliari per l'industria
- Industria aerospaziale e difesa
- Biocidi
- Altre industrie manifatturiere
- Agricoltura
- Costruzioni
- Riparazione di veicoli a motore
- Verniciatura o decorazione professionale
- Servizi di lavanderia
- Altri utilizzatori professionali di sostanze chimiche

Nessuna delle risposte precedenti

Legislazione pertinente

11. 5. Quali delle seguenti affermazioni si applicano a ciascuno dei testi normativi elencati di seguito?

Contrassegna solo un ovale per riga.

	Influenza la mia attività e ne conosco il contenuto	Influenza la mia attività e non ne conosco molto bene il contenuto	Non influenza la mia attività ma ne conosco il contenuto	Non influenza la mia attività e non ne conosco il contenuto
Regolamento sui prodotti fitosanitari - regolamento (CE) n. 1107/2009	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Regolamento sui residui dei pesticidi (396/2005/CE)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Regolamento sui biocidi (528/2012/UE)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Regolamento REACH (CE) n. 1907/2006	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
CLP: Classificazione, etichettatura e imballaggio delle sostanze e delle miscele (CE) n. 1272/2008	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Regolamento sugli inquinanti organici persistenti (850/2004/CE e (UE) 2019/1021)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Legislazione sui materiali a contatto con gli alimenti - regolamento (CE) n. 1935/2004	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Contaminanti presenti negli alimenti e nei mangimi, regolamento (315/93/CEE) e direttiva (2002/32/CE)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Regolamento 1333/2008/CE sugli additivi alimentari	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Prodotti cosmetici -	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

regolamento (CE) n.
1223/2009

Regolamento (UE)
2017/745 relativo ai
dispositivi medici

Regolamento (UE)
2017/746 relativo ai
dispositivi medico-
diagnostici in vitro

Direttiva 2009/48/CE
sulla sicurezza dei
giocattoli

Concimi (regolamento
(CE) n. 2003/2003 e
regolamento (UE)
2019/1009)

Regolamento
648/2004/CE relativo ai
detergenti

Medicinali per uso umano
(direttiva 2001/83/CE)

Regolamento sui
medicinali per uso
veterinario (UE) n. 2019/6

Direttiva relativa alla
sicurezza generale dei
prodotti (2001/95/CE)

Direttiva quadro sulle
acque (2000/60/CE)

Direttiva relativa alle
sostanze prioritarie nel
settore della politica delle
acque (39/2013/CE)

Direttiva sull'acqua
potabile (98/83/CE)

Direttiva sulla protezione
delle acque sotterranee
(2006/118/CE)

Direttiva quadro sulla
strategia per l'ambiente

marino (direttiva
2008/56/CE)

Direttiva sul trattamento
delle acque reflue urbane
(91/271/CE)

Direttiva sugli agenti
chimici sul luogo di lavoro
(98/24/CE)

Direttiva sugli agenti
cancerogeni e mutageni
sul luogo di lavoro
(2004/37/CE)

Direttiva sulle lavoratrici
gestanti, puerpere o in
periodo di
allattamento 1992/85/CEE

Direttiva sulla protezione
dei giovani sul lavoro
(1994/33/CE)

Direttiva 2008/98/CE
relativa ai rifiuti

Restrizione dell'uso di
determinate sostanze
pericolose nelle
apparecchiature
elettriche ed elettroniche
(direttiva 2011/65/UE)

Direttiva sulle emissioni
industriali (prevenzione e
riduzione integrate
dell'inquinamento)
(2010/75/UE)

Direttiva Seveso III
(2012/18/UE)

Direttiva 2008/50/CE del
Parlamento europeo e del
Consiglio, del 21 maggio
2008, relativa alla qualità
dell'aria ambiente e per
un'aria più pulita in
Europa

Regolamento (CE) n.

66/2010 relativo al
marchio di qualità
ecologica dell'Unione
europea (Ecolabel UE)

Informazioni di cui dispone l'impresa sugli interferenti endocrini

12. 6. Quali fonti di informazioni sugli interferenti endocrini utilizza la vostra impresa?

Contrassegna solo un ovale per riga.

	1. Mai utilizzata	2. Utilizzata raramente	3. Utilizzata saltuariamente	4. Utilizzata spesso	5. Non conosco questa fonte d'informazione
Fabbricanti o fornitori di sostanze chimiche	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Scheda dati di sicurezza	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Clienti	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Consulenti, compresi studi legali	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Associazioni di categoria	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Autorità a livello nazionale	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Autorità a livello regionale	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Autorità a livello locale	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Agenzie europee specializzate	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Commissione europea	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Altro	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

13. Specificare "Altro"

14.

Contrassegna solo un ovale. Nessuna delle voci di cui sopra, non cerco informazioni sugli interferenti endocrini

15. 7. In che misura le informazioni a disposizione aiutano la vostra impresa a conformarsi agli obblighi giuridici in materia di interferenti endocrini?

Contrassegna solo un ovale.

- Per niente
- In scarsa misura
- In misura notevole
- Completamente

Approcci
normativi
all'individuazione,
alla valutazione e
alla gestione degli
interferenti
endocrini (1/3)

I criteri per la determinazione delle proprietà di interferenza con il sistema endocrino delle sostanze sono contenuti nei seguenti regolamenti europei:

- regolamento sui biocidi (UE n. 2017/2100) e
- regolamento sui prodotti fitosanitari (UE n. 2018/605)

Entrambi i regolamenti si basano sulla definizione dell'OMS, secondo cui un interferente endocrino è definito come "una sostanza o miscela esogena che altera la funzione o le funzioni del sistema endocrino causando di conseguenza effetti avversi sulla salute di un organismo integro o della sua progenie o delle (sotto)popolazioni".

Altre normative dell'UE relative alla salute umana e alla protezione dell'ambiente dalle sostanze chimiche prodotte non contengono tali criteri.

16. 8. L'assenza di criteri per l'identificazione degli interferenti endocrini nell'ambito della legislazione in materia di controllo chimico diversi dai pesticidi e dai biocidi rappresenta un problema per individuare gli interferenti endocrini?

Contrassegna solo un ovale.

- Si tratta di un problema importante, che porta a un'identificazione incoerente degli interferenti endocrini
- Non è un problema, i criteri dovrebbero essere specifici per settore
- Non so

17. Motivare la risposta precedente indicando il settore in cui si verifica il problema

Approcci
normativi
all'individuazione,
alla valutazione e
alla gestione degli
interferenti
endocrini (2/3)

Il regolamento europeo CLP, relativo alla classificazione, all'etichettatura e all'imballaggio delle sostanze e delle miscele (n. 1272/2008) e il sistema mondiale armonizzato di classificazione ed etichettatura delle sostanze chimiche (Globally Harmonised System of Classification and Labelling of Chemicals - GHS) stabiliscono norme per la classificazione e l'etichettatura delle sostanze pericolose, sulla base dei loro rischi fisici, sanitari o ambientali.

18. 9. Ritiene che la mancanza di una categoria di rischio nel regolamento CLP e/o nel GHS per le proprietà di interferente endocrino rappresenti un problema per l'identificazione coerente degli interferenti endocrini?

Contrassegna solo un ovale.

- Si
 NO

19. 10. Ritiene che la mancanza di una categoria di rischio nel regolamento CLP e/o nel GHS per le proprietà di interferente endocrino rappresenti un problema per una gestione del rischio coerente degli interferenti endocrini?

Contrassegna solo un ovale.

- Si
 No

Approcci
normativi
all'individuazione,
alla valutazione e
alla gestione degli
interferenti
endocrini (3/3)

Le normative dell'UE che disciplinano le sostanze chimiche sono state elaborate in momenti diversi e hanno, in alcuni casi, obiettivi diversi. A causa di ciò, gli interferenti endocrini sono trattati in modo differente nei diversi settori. Ciò fa sorgere dubbi sul fatto che il quadro giuridico dell'UE che disciplina gli interferenti endocrini sia sufficientemente coerente.

20. 11. È a conoscenza di incongruenze nel modo in cui, in aree regolamentate nell'UE, vengono trattate le sostanze chimiche per quanto riguarda le proprietà che interferiscono sul sistema endocrino?

Contrassegna solo un ovale.

Sì

No

21. In caso di risposta affermativa, fornire esempi che ne illustrino l'influenza sulla sua attività.

22. 12. In che misura le differenze nel modo in cui sono disciplinati gli interferenti endocrini esistenti tra l'UE e altre giurisdizioni (ad esempio quelle degli USA o della Cina) incidono sulla sua attività?

Contrassegna solo un ovale.

Considerevolmente

In qualche misura

In misura minore

Per niente

Non so

23. In caso di risposta affermativa, fornire esempi che ne illustrino l'influenza sulla sua attività.

Efficacia nel
conseguimento
degli obiettivi
strategici

La legislazione dell'UE mira a proteggere la salute umana e ambientale riducendo l'esposizione alle sostanze tossiche, migliorando al contempo il funzionamento del mercato interno.

24. 13. È d'accordo con le seguenti affermazioni per quanto riguarda il suo settore di attività? Il processo di regolamentazione per l'identificazione e il controllo delle sostanze chimiche con proprietà di interferente endocrino è efficace per:

Contrassegna solo un ovale per riga.

	Pienamente d'accordo	Abbastanza d'accordo	Né d'accordo né in disaccordo	Moderatamente in disaccordo	Fortemente in disaccordo	Nor
Proteggere i consumatori riducendo al minimo l'esposizione agli interferenti endocrini	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Proteggere i lavoratori riducendo al minimo l'esposizione agli interferenti endocrini	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Proteggere i cittadini riducendo al minimo l'esposizione agli interferenti endocrini	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Proteggere la flora e la fauna selvatiche riducendo al minimo l'esposizione agli interferenti endocrini	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Migliorare il funzionamento del mercato interno	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Rafforzare la competitività e l'innovazione	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

Efficacia
delle
disposizioni
regolamentari
sugli
interferenti
endocrini

Tra i benefici dell'intervento normativo figurano la tutela della salute umana e dell'ambiente, il buon funzionamento del mercato interno e il rafforzamento dell'innovazione e della competitività. I costi possono essere economici (tempo, risorse) ed etici (ad es. l'uso di animali da laboratorio per i test). L'efficienza considera i benefici in relazione ai costi.

25. 14. L'esigenza di attuare i requisiti normativi per gli interferenti endocrini ha aumentato i vostri costi operativi totali?

Contrassegna solo un ovale.

- Sì, in misura significativa
- Sì, ma in misura irrilevante
- No
- Non applicabile

26. 15. Quale incremento dei costi deve sostenere la sua impresa per rispettare i requisiti normativi (ad es. test, restrizioni o divieti) specificamente legati agli interferenti endocrini?

Contrassegna solo un ovale per riga.

	Oltre il 10%	5% - 10 %	1% - 5 %	Meno dell'1%	Non so	Non applicabile
Aumento dei costi dovuto alle disposizioni sugli interferenti endocrini	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Investimenti nello sviluppo di nuove metodologie di sperimentazione per le proprietà di interferente endocrino	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Costi relativi alla fornitura di dati di prova sulle proprietà di interferente endocrino	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Costi relativi alla preparazione della documentazione relativa alla registrazione o autorizzazione delle proprietà di interferente endocrino	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Costi di sostituzione delle sostanze dovute a proprietà di interferente endocrino (ad es. come produttore o utilizzatore)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

27. 16. Quale impatto hanno avuto le disposizioni sugli interferenti endocrini sul suo settore di attività?

Contrassegna solo un ovale per riga.

	Molto negativo	Negativo	Nessun impatto	Positivo	Molto positivo	Non so	Non applicabile
Innovazione	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Produttività	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Redditività	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Commercio internazionale	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

28. Altro, specificare:

29. Motivare le risposte

30. 17. A suo parere, i costi delle disposizioni per l'individuazione e la gestione degli interferenti endocrini nel suo settore di attività sono giustificati e proporzionati rispetto ai benefici ottenuti?

Contrassegna solo un ovale.

- Pienamente
- In qualche misura
- Per niente
- Non so

Valore
aggiunto
dell'intervento
a livello
dell'UE

In alcuni casi le autorità degli Stati membri hanno adottato azioni unilaterali sugli interferenti endocrini, prima che l'UE avesse preso una decisione in merito. Ad esempio, nell'ottobre 2012 le autorità francesi hanno introdotto un divieto dell'uso del bisfenolo A in tutti i materiali a contatto con gli alimenti (<http://www.senat.fr/petite-loi-ameli/2012-2013/9.html>) applicabile dal luglio 2015.

31. 18. L'iniziativa di tale Stato membro ha avuto conseguenze per la sua impresa?

Contrassegna solo un ovale.

Si

No

32. In caso di risposta affermativa, fornire esempi che ne illustrino l'influenza sulla sua attività.

33. 19. Si prega di fornire eventuali ulteriori commenti o suggerimenti ritenuti pertinenti ai fini del controllo di adeguatezza relativo agli interferenti endocrini. Ad esempio, suggerimenti per aiutare le PMI a rispettare i requisiti normativi, o per ridurre gli oneri mantenendo nel contempo l'obiettivo di ridurre l'esposizione delle persone e della flora e della fauna selvatiche agli interferenti endocrini.

Grazie per il vostro tempo e la vostra collaborazione, che aiuteranno la Commissione a proporre norme più efficaci.

I dati saranno trattati da Unioncamere Puglia esclusivamente per le finalità indicate in premessa.

Per ulteriori informazioni:
info@unioncamerepuglia.it

In assenza di consenso al trattamento dei dati non è possibile compilare il questionario.

Questi contenuti non sono creati né avallati da Google.

Google Moduli