



EuropeAid /114385/D/SV/CY

Αξιολόγηση των νομοθετικών, κανονιστικών και
διοικητικών διατάξεων για την εναρμόνιση με τις οδηγίες
της Νέας Προσέγγισης



ΟΔΗΓΟΣ

για την εφαρμογή της
ΟΔΗΓΙΑΣ

89/686/ΕΟΚ

σχετικά με τα

ΜΑΠ

Μέσα ατομικής προστασίας

ΕΙΣΑΓΩΓΗ

Αυτός ο οδηγός έχει ετοιμαστεί για να βοηθήσει όλα τα εμπλεκόμενα μέρη στην εφαρμογή της Οδηγίας 89/686/ΕΟΚ σχετικά με τα Μέσα Ατομικής Προστασίας (ΜΑΠ). Το νομικά δεσμευτικό κείμενο αποτελείται από την ίδια την οδηγία και την εφαρμογή της στην εθνική νομοθεσία. Περαιτέρω καθοδήγηση έχει δοθεί από την Ομάδα Εργασίας της Επιτροπής 98/37/ΕΚ σχετικά με την Οδηγία 89/686/ΕΟΚ για τα Μέσα Ατομικής Προστασίας (ΜΑΠ).

Οποιοδήποτε ζήτημα σχετικά με την εφαρμογή ή πρακτική εφαρμογή μπορεί να υποβληθεί σε μια Μόνιμη Επιτροπή. Η επιτροπή αποτελείται από αντιπροσώπους των Κρατών Μελών, οι οποίοι είναι, στο μεγαλύτερο ποσοστό τους, δημόσιοι υπάλληλοι από τα Υπουργεία Εργασίας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων ή Εμπορίου Βιομηχανίας και Τουρισμού, με προεδρεύοντα ένα αντιπρόσωπο της Ευρωπαϊκής Επιτροπής. Αντιπρόσωποι άλλων μερών με συμφέροντα στον τομέα των ΜΑΠ παρίστανται υπό το καθεστώς παρατηρητή. Εδώ περιλαμβάνονται, συγκεκριμένα, κατασκευαστές ΜΑΠ που αντιπροσωπεύονται από την Ευρωπαϊκή Ομοσπονδία Ασφάλειας (ESF) και την Ομοσπονδία Ευρωπαϊκής Βιομηχανίας Αθλητικών ειδών (FESI), καταναλωτές που εκπροσωπούνται από την ANEC, τα εργατικά σωματεία που αντιπροσωπεύονται από το TUTB, οι Κοινοποιημένοι Οργανισμοί, που αντιπροσωπεύονται από τον Οριζόντιο Συντονισμό, και οι οργανισμοί τυποποίησης, που αντιπροσωπεύονται από την CEN.

Όταν εγείρεται ένα πρόβλημα κατά την υλοποίηση ή την πρακτική εφαρμογή της οδηγίας μέσω της Μόνιμης Επιτροπής, η Επιτροπή υποβάλλει μια προτεινόμενη λύση η οποία συζητείται από την Επιτροπή, και εκφράζει τη γνώμη της, με ψήφο αν είναι αναγκαίο. Κάθε Κράτος Μέλος μπορεί να καταχωρήσει την άποψή του. Η Επιτροπή απαιτείται να λάβει υπόψη της τη γνώμη της Μόνιμης Επιτροπής.

Από τη στιγμή που μπήκε σε ισχύ η οδηγία, η Μόνιμη Επιτροπή και η Ευρωπαϊκή Επιτροπή έχουν αναπτύξει ένα αριθμό βοηθειών για την ερμηνεία και χρησιμοποίηση της οδηγίας. Περιλαμβάνουν ένα οδηγό για την ταξινόμηση των ΜΑΠ (δηλαδή, για την εφαρμογή των διάφορων διαδικασιών αξιολόγησης συμμόρφωσης σε διάφορα είδη ΜΑΠ) και ένα κατάλογο «Ερωτήσεων και Απαντήσεων» σε προβλήματα που υποβάλλονται από την εφαρμογή της οδηγίας. Αυτά τα έγγραφα δεν έχουν νομικά δεσμευτική ισχύ, αλλά αποτελούν χρήσιμα εργαλεία για την εναρμόνιση της ερμηνείας της οδηγίας.

Επιπλέον, η Μόνιμη Επιτροπή συζητά και εγκρίνει τα φύλλα Σύστασης για Χρήση που εκδίδονται από τον Οριζόντιο Συντονισμό Κοινοποιημένων Οργανισμών, τα οποία παρέχουν ένα οδηγό για την εφαρμογή των διαδικασιών αξιολόγησης από αυτούς τους φορείς.

Αυτό το έγγραφο εστιάζεται ειδικά σε ζητήματα σχετικά με τα ΜΑΠ. Τα έγγραφα και οι συστάσεις της Μόνιμης Επιτροπής και ο συντονισμός των Κοινοποιημένων Οργανισμών λαμβάνονται υπόψη. Η Ευρωπαϊκή Επιτροπή παρέχει κατευθυντήριες γραμμές (Blue Guide) για την υλοποίηση των οδηγιών που βασίζονται στη Νέα Προσέγγιση και τη Σφαιρική Προσέγγιση. Ο οδηγός αυτός βρίσκεται στο:

<http://www.europa.eu.int/comm/enterprise/newapproach/legislation/guide/legislation.htm>

ΟΔΗΓΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΑ ΜΕΣΑ ΑΤΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ (ΜΑΠ) 89/686/ΕΟΚ

Η Οδηγία του Συμβουλίου 89/686/ΕΟΚ της 21 Δεκεμβρίου 1989 για την προσέγγιση των νομοθεσιών των Κρατών Μελών σχετικά με τα μέσα ατομικής προστασίας έχει τροποποιηθεί τρεις φορές:

Τροποποιήθηκε από την Οδηγία του Συμβουλίου 93/68/ΕΟΚ Σήμανση Συμμόρφωσης CE

Τροποποιήθηκε από την Οδηγία του Συμβουλίου 93/93/ΕΟΚ παρατεταμένη μεταβατική περίοδος μέχρι 30 Ιουνίου 1995 και εξαιρούνταν από το πεδίο κράνη και γυαλιά για χρήστες μηχανοκίνητων οχημάτων δυο ή τριών τροχών.

Τροποποιήθηκε από το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και την Οδηγία του Συμβουλίου 96/58/ΕΚ: Η απαίτηση να προστεθούν τα δυο ψηφία της χρονολογίας κατά την οποία επιτέθηκε η Σήμανση Συμμόρφωσης CE διαγράφηκε.

Η οδηγία θα τροποποιηθεί και το τελευταίο έγγραφο βρίσκεται στο:

http://www.europa.eu.int/comm/enterprise/mechan_equipment/ppe/index.htm

Οι υποχρεώσεις που δημιουργήθηκαν από την Οδηγία ΜΑΠ αφορούν τους κατασκευαστές ΜΑΠ. Άλλοι

παράγοντες, όπως εισαγωγείς ΜΑΠ από τρίτες χώρες, χονδρέμποροι ή διανομείς ΜΑΠ, μπορούν να ενεργούν ως εξουσιοδοτημένοι αντιπρόσωποι ΜΑΠ ή να αναλάβουν οι ίδιοι την ευθύνη για τη διάθεση των ΜΑΠ στην αγορά, αλλά σε αυτή την περίπτωση αναλαμβάνουν όλα τα καθήκοντα του κατασκευαστή.

Πριν την παραγωγή ενός δεδομένου μοντέλου ΜΑΠ, ο κατασκευαστής πρέπει να προσδιορίσει ποιες από τις Βασικές Απαιτήσεις Υγείας και Ασφάλειας (ΒΑΥΑ), που παρουσιάζονται λεπτομερώς στο Παράρτημα ΙΙ της οδηγίας, εφαρμόζονται στο υπό εξέταση ΜΑΠ. Το ΜΑΠ πρέπει να είναι σχεδιασμένο με τέτοιο τρόπο ώστε να ικανοποιεί τους σχετικούς κανονισμούς.

Ο κατασκευαστής είναι ελεύθερος να επιλέξει τα τεχνικά μέσα ικανοποίησης των απαιτήσεων. Μπορεί να επιλέξει να εφαρμόσει ένα εναρμονισμένο πρότυπο, το οποίο βοηθάει στον προσδιορισμό των σχετικών απαιτήσεων και παρέχει κατευθυντήριες γραμμές για την επιλογή τεχνικών λύσεων.

Μετά, ο κατασκευαστής πρέπει να συνθέσει την τεχνική τεκμηρίωση, επιδεικνύοντας πώς οι βασικές απαιτήσεις έχουν ικανοποιηθεί. Πρέπει να είναι σε θέση να παρουσιάσει σχετικά αποσπασμάτα αυτής της τεκμηρίωσης μετά από αίτημα των αρμόδιων αρχών.

Πριν τη διάθεση στην αγορά του μοντέλου ΜΑΠ, ο κατασκευαστής υποβάλλει το μοντέλο στην κατάλληλη διαδικασία εκτίμησης συμμόρφωσης, η οποία διαφέρει ανάλογα με τον κίνδυνο που καλύπτεται από τον εξοπλισμό. Ύστερα, μπορεί να επιθέσει τη Σήμανση Συμμόρφωσης CE στο προϊόν και να συνθέσει τη δήλωση ΕΚ συμμόρφωσης.

Αυτή η δήλωση αποτελεί ανάληψη ευθύνης από τον κατασκευαστή ως προς τη συμμόρφωση κάθε μονάδας ΜΑΠ που όντως διατίθεται στην αγορά. Πρέπει να υπογραμμιστεί ότι ακόμα και όταν η διαδικασία εκτίμησης συμμόρφωσης εμπλέκει την εξέταση από τρίτο του μοντέλου από ένα Κοινοποιημένο Οργανισμό, ο κατασκευαστής παραμένει ολοκληρωτικά υπεύθυνος για την συμμόρφωση του ΜΑΠ που παράγεται και διατίθεται στην αγορά.

ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ, ΔΙΑΘΕΣΗ ΣΤΗΝ ΑΓΟΡΑ

ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ ΤΗΣ ΟΔΗΓΙΑΣ

Η οδηγία εφαρμόζεται σε ΜΑΠ, το οποίο καθορίζεται ως ακολούθως:

Για τους σκοπούς της παρούσας οδηγίας ΜΑΠ θεωρείται κάθε σύστημα ή μέσον το οποίο φοράει ή κρατάει ένα πρόσωπο ώστε να προστατεύεται από ένα ή περισσότερους κινδύνους που απειλούν ενδεχομένως την ασφάλεια και την υγεία του.

Θεωρούνται επίσης ως ΜΑΠ:

α) το σύνολο που αποτελείται από πολλά συστήματα ή μέσα συνδυαζόμενα από τον κατασκευαστή έτσι ώστε να συνεργάζονται και να προστατεύουν ένα πρόσωπο από έναν ή περισσότερους κινδύνους στους οποίους ενδέχεται να εκτεθεί ταυτόχρονα. (Όπως, για παράδειγμα, ένα εργοστασιακό κράνος προστασίας με προστατευτικά ακοής και συσκευές φιλτραρίσματος ισχύος)

β) το προστατευτικό σύστημα ή μέσο το οποίο αποτελεί τμήμα, δυνάμενο να αποσπάζεται ή όχι, ατομικού εξοπλισμού που δεν έχει προστατευτικό σκοπό και τον οποίο φοράει ή κρατάει ένα πρόσωπο για την εκτέλεση μιας δραστηριότητας (όπως, για παράδειγμα, εργοστασιακό κράνος προστασίας με λαμπτήρα)

γ) τα εναλλάξιμα συστατικά μέρη ενός ΜΑΠ, αναγκαία για την καλή λειτουργία του και τα οποία χρησιμοποιούνται αποκλειστικά γι' αυτό το ΜΑΠ. (Όπως, για παράδειγμα, εξαρτήματα αναχαίπισης πτώσης ή αντικαταστάσιμα φίλτρα για εξοπλισμό προστασίας των αναπνευστικών οδών).

Ο όρος «φοράει» πρέπει να γίνει κατανοητός με την έννοια ότι κάποιος φοράει ρούχα, κράνος, μάσκα, γυαλιά, παπούτσια κτλ. Ο όρος «κρατάει» πρέπει να γίνει κατανοητός ως η ενέργεια κάποιου που κρατάει το ΜΑΠ με το χέρι ή τα χέρια του (όπως, για παράδειγμα, μια χειροκατευθυνόμενη προστατευτική οθόνη που χρησιμοποιείται από συγκολλητές για προστασία του προσώπου και των ματιών). Η Οδηγία σχετικά με τα ΜΑΠ εφαρμόζεται σε όλα τα ΜΑΠ για αθλήματα, οικιακές δραστηριότητες και δραστηριότητες αναψυχής, καθώς και για επαγγελματική χρήση.

Η Οδηγία δεν εφαρμόζεται σε ΜΑΠ που καλύπτονται από άλλη οδηγία που έχει σχεδιαστεί να επιτελεί τους ίδιους σκοπούς με την Οδηγία σχετικά με τα ΜΑΠ όσον αφορά τη διάθεση στην αγορά, την ελεύθερη κυκλοφορία των αγαθών και την ασφάλεια και για ΜΑΠ που βρίσκονται στο Παράρτημα Ι της Οδηγίας:

1. ΜΑΠ για τις ένοπλες δυνάμεις ή τις δυνάμεις που είναι αρμόδιες για την τήρηση της τάξης
2. ΜΑΠ για την αυτοάμυνα σε περίπτωση επίθεσης,

3. ΜΑΠ για ιδιωτική χρήση κατά των καιρικών συνθηκών, κατά της υγρασίας, νερού και κατά της θερμότητας,
4. ΜΑΠ για την προστασία ή τη διάσωση ατόμων που επιβαίνουν σε πλοία ή αεροσκάφη και τα οποία δεν φέρονται συνεχώς από τα εν λόγω άτομα
5. Κράνη και γυαλιά μοτοσικλετιστών.

Οι κατευθυντήριες γραμμές για τον τρόπο εφαρμογής της οδηγίας βρίσκονται στο:

http://www.europa.eu.int/comm/enterprise/mechan_equipment/ppe/guide.htm

ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΗΣ, ΔΙΑΘΕΣΗ ΣΤΗΝ ΑΓΟΡΑ ΚΑΙ ΘΕΣΗ ΣΕ ΛΕΙΤΟΥΡΓΙΑ

Η Οδηγία ΜΑΠ έχει σκοπό να διασφαλίσει ότι τα ΜΑΠ προφυλάσσουν την υγεία και την ασφάλεια των χρηστών όταν διατίθενται στην αγορά και τίθενται σε λειτουργία. Η διάθεση στην αγορά αντιστοιχεί στην πρώτη διάθεση του ΜΑΠ, σε αντάλλαγμα με πληρωμή ή χωρίς χρέωση, από τον κατασκευαστή ή τον εξουσιοδοτημένο του αντιπρόσωπο εν όψει της διάθεσής του και/ή τη χρήση του στην Ευρωπαϊκή Κοινότητα. Η θέση σε λειτουργία περιλαμβάνει όλες τις εργασίες, οι οποίες είναι απαραίτητες πριν το ΜΑΠ χρησιμοποιηθεί από τον τελικό χρήστη. Στην πράξη, τα περισσότερα ΜΑΠ διατίθενται στην αγορά σε ένα κράτος όπου είναι έτοιμα για χρήση. Συστάσεις για το πώς τα ΜΑΠ επί παραγγελία (ΜΑΠ που τροποποιούνται σύμφωνα με τα χαρακτηριστικά ενός συγκεκριμένου χρήστη) πρέπει να διατεθούν στην αγορά δίνονται από τη Μόνιμη Επιτροπή. Ο κατασκευαστής καθορίζεται ως εξής:

- κάθε νομικό ή φυσικό πρόσωπο που αναλαμβάνει την ευθύνη σχεδιασμού και κατασκευής ενός ΜΑΠ εν όψει της διάθεσής του στην Κοινοτική Αγορά στο όνομά του
- κάθε νομικό ή φυσικό πρόσωπο που συναρμολογεί, συσκευάζει, επεξεργάζεται ή τοποθετεί νέες ετικέτες σε έτοιμα για παράδοση προϊόντα εν όψει της διάθεσής τους στην Κοινοτική Αγορά στο όνομά του.
- κάθε νομικό ή φυσικό πρόσωπο που αλλάζει την προβλεπόμενη χρήση του προϊόντος με τέτοιο τρόπο ώστε να εφαρμόζονται διαφορετικές βασικές απαιτήσεις.
- κάθε νομικό και φυσικό πρόσωπο που προσαρμόζει, τροποποιεί ή επανακατασκευάζει ένα ΜΑΠ.

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΕΣ ΕΚΤΙΜΗΣΗΣ ΤΗΣ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ

ΟΙ ΤΡΕΙΣ ΚΑΤΗΓΟΡΙΕΣ ΜΑΠ

Στην Οδηγία το ΜΑΠ καθορίζεται σε τρεις διαφορετικές ομάδες, σύμφωνα με τις διαφορετικές διαδικασίες εκτίμησης συμμόρφωσης. Συνήθως αυτές οι ομάδες καλούνται κατηγορίες. Οι κατηγορίες αντιστοιχούν σε διαφορετικά επίπεδα κινδύνου από τα οποία το ΜΑΠ είναι σχεδιασμένο να προστατεύει.

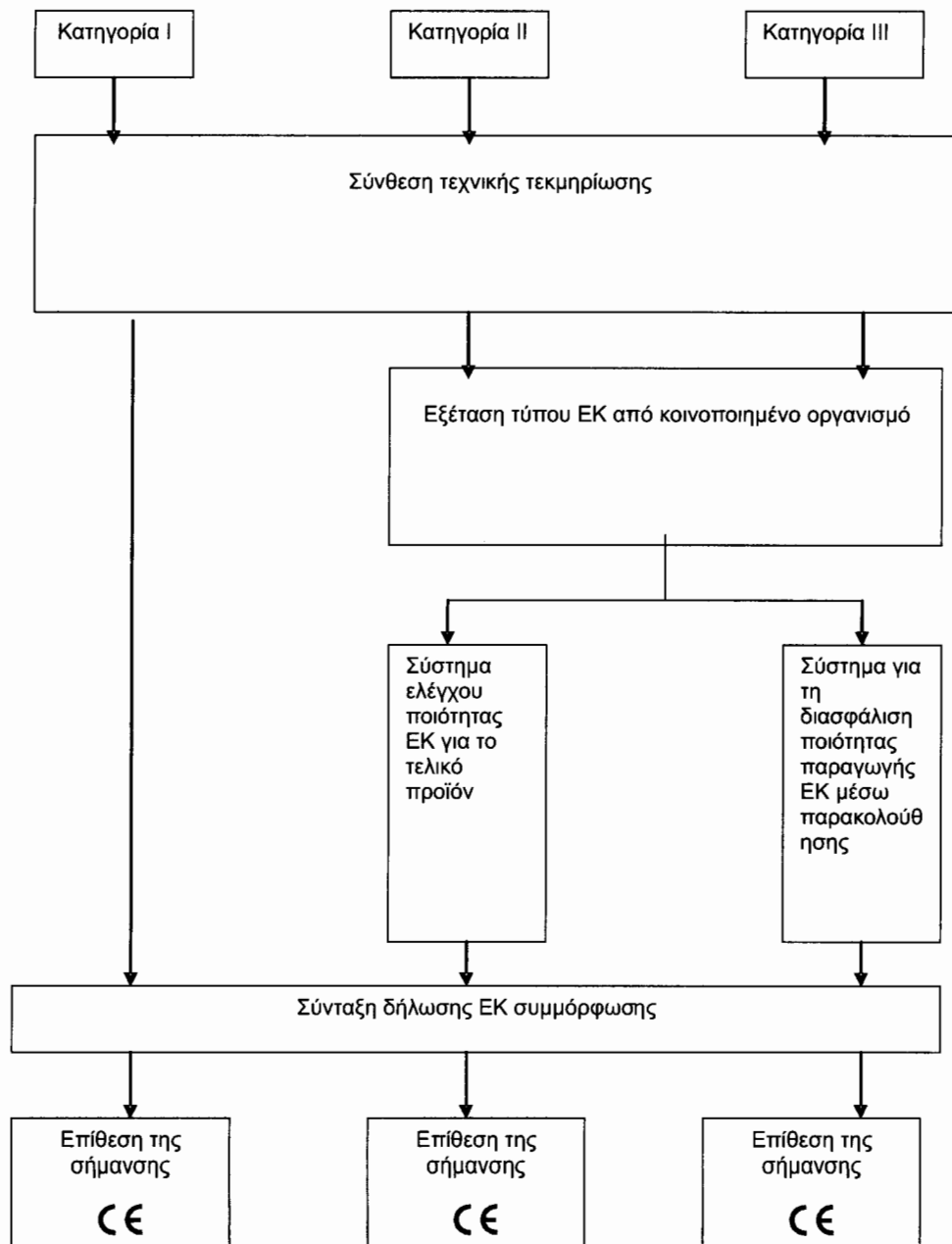
Κατηγορία	Επίπεδο κινδύνου	Διαδικασίες εκτίμησης συμμόρφωσης
I	Τα απλά μοντέλα ΜΑΠ για τα οποία ο κατασκευαστής εικάζει ότι ο ίδιος ο χρήστης είναι σε θέση να κρίνει αν προστατεύουν αποτελεσματικά από μικρής σημασίας κινδύνους που, όταν επιδρούν βαθμιαία, γίνονται αντιληπτοί από το χρήστη έγκαιρα και χωρίς δυσμενείς συνέπειες.	Δήλωση ΕΚ συμμόρφωσης μόνο.
II	Όλα τα ΜΑΠ, αλλά εκτός εκείνων που αναφέρονται στην Κατηγορία I ή Κατηγορία III.	Εξέταση τύπου ΕΚ και δήλωση ΕΚ συμμόρφωσης.
III	Τα ΜΑΠ σύνθετου σχεδιασμού με σκοπό να προστατεύσει από θανάσιμο κίνδυνο ή σε κινδύνους που μπορεί να βλάψουν την υγεία σοβαρά και ανεπανόρθωτα, τις άμεσες συνέπειες των οποίων ο σχεδιαστής υποθέτει ότι ο χρήστης δεν μπορεί να προσδιορίσει έγκαιρα.	Εξέταση τύπου ΕΚ και είτε – σύστημα ελέγχου ποιότητας ΕΚ για το τελικό προϊόν ή σύστημα ελέγχου ποιότητας για την παραγωγή, και δήλωση ΕΚ συμμόρφωσης.

Η Κατηγορία I περιλαμβάνει αποκλειστικά τα ΜΑΠ που προστατεύουν το χρήστη από:

- μηχανικές προσβολές με επιφανειακά αποτελέσματα
- λίγο βλαβερά προϊόντα καθαρισμού με εύκολα αντιστρεπτές συνέπειες
- κινδύνους που προέρχονται από το χειρισμό θερμών αντικειμένων των οποίων η θερμοκρασία δεν υπερβαίνει τους 50 οC και τα οποία δεν προκαλούν επικίνδυνες προσκρούσεις
- μη εξαιρετικές ή ακραίες ατμοσφαιρικές συνθήκες
- μικρές προσκρούσεις και δονήσεις, που δεν επηρεάζουν ζωτικά σημεία του σώματος και που δεν μπορούν να προκαλέσουν ανεπανόρθωτες βλάβες
- την ηλιακή ακτινοβολία.

Η Κατηγορία III περιλαμβάνει αποκλειστικά:

- τα διηθητικά μέσα για την προστασία των αναπνευστικών οδών που προφυλάσσουν από τις στερεές ή υγρές εκνεφώσεις ή από τα ερεθιστικά, επικίνδυνα, τοξικά και ραδιοτοξικά αέρια
- τα μέσα προστασίας των αναπνευστικών οδών που απομονώνουν απολύτως από το περιβάλλον, συμπεριλαμβανομένων και των μέσων κατάδυσης
- τα μέσα προστασίας που εξασφαλίζουν χρονικώς περιορισμένη προστασία από τις χημικές ουσίες του περιβάλλοντος και τις ιονίζουσες ακτινοβολίες



- τα μέσα επέμβασης σε χώρους θερμούς όπου τα αποτελέσματα είναι συγκρίσιμα με τα αποτελέσματα από περιβάλλον στο οποίο η θερμοκρασία του αέρα είναι ίση προς 100°C ή υπερβαίνει τους 100°C ανεξάρτητα από την παρουσία στους χώρους αυτούς υπέρυθρης ακτινοβολίας φλογών ή μεγάλων ποσοτήτων εκτοξευομένων τετηγμένων υλικών
- τα μέσα επέμβασης σε ψυχρούς χώρους όπου η θερμοκρασία του αέρα μπορεί να είναι ίση ή χαμηλότερη από - 50°C
- τα ΜΑΠ που προορίζονται να προστατεύουν κατά των πτώσεων από ύψος
- τα ΜΑΠ που προορίζονται να προστατεύουν από ηλεκτρικούς κινδύνους για τις εργασίες υπό επικίνδυνες τάσεις ή ΜΑΠ που χρησιμοποιούνται ως μόνωση για υψηλή τάση.

Όλα τα άλλα ΜΑΠ υπάγονται στην Κατηγορία II. Συνεπώς, δεν παρέχεται κατάλογος της Κατηγορίας II ΜΑΠ στην οδηγία. Η Επιτροπή έχει δημοσιεύσει ένα Οδηγό για να ταξινομήσει τα ΜΑΠ, ο οποίος θα ενημερώνεται εν όψει της εμπειρίας εφαρμογής της οδηγίας.

http://www.europa.eu.int/comm/enterprise/mechan_equipment/ppe/categorizationguide.pdf

ΤΕΧΝΙΚΑ ΕΓΓΡΑΦΑ

Πριν ένα μοντέλο ΜΑΠ διατεθεί στην αγορά, ο κατασκευαστής πρέπει να συγκεντρώσει τα τεχνικά έγγραφα που καθορίζονται στο Παράρτημα III της οδηγίας. Η τεκμηρίωση πρέπει να περιλαμβάνει όλα τα σχετικά δεδομένα για τα μέσα που χρησιμοποίησε ο κατασκευαστής για να διασφαλίσει ότι ένα μέσο προστασίας συμμορφώνεται με τις βασικές απαιτήσεις υγείας και ασφάλειας που εφαρμόζονται. Για τις Κατηγορίες II και III, η τεκμηρίωση πρέπει να περιλαμβάνει συγκεκριμένα:

1. Ο τεχνικός φάκελος του κατασκευαστή πρέπει να περιλαμβάνει:
 - τα γενικά σχέδια και τα σχέδια λεπτομερειών των ΜΑΠ συνοδευόμενα ενδεχομένως από σημειώσεις υπολογισμών και αποτελέσματα δοκιμών πρωτοτύπων στα όρια που επιβάλλει ο έλεγχος της τήρησης των βασικών απαιτήσεων
 - πλήρης κατάλογος των βασικών απαιτήσεων ασφάλειας και υγείας καθώς και των εναρμονισμένων προτύπων ή των άλλων τεχνικών προδιαγραφών που έχουν ληφθεί υπόψη κατά το σχεδιασμό του μοντέλου
2. Περιγραφή των μέσων ελέγχου και δοκιμών που θα χρησιμοποιηθούν στο εργοστάσιο του κατασκευαστή για τον έλεγχο της συμμόρφωσης του προϊόντος ΜΑΠ με τα εναρμονισμένα πρότυπα ή άλλες τεχνικές προδιαγραφές και για να διατηρηθεί επίπεδο ποιότητας
3. Αντίτυπο των πληροφοριών που παρέχονται μαζί με τον εξοπλισμό θα παρέχεται στον κοινοποιημένο οργανισμό μαζί με το τεχνικό αρχείο.

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΜΕΝΟΙ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΙ

Για τους περισσότερους τύπους ΜΑΠ, με εξαίρεση ένα περιορισμένο κατάλογο ΜΑΠ για να καλυφθούν ελάχιστοι κίνδυνοι, η οδηγία απαιτεί εκτίμηση συμμόρφωσης από τρίτο μέρος πριν τη διάθεση στην αγορά. Τα Κράτη Μέλη είναι υπεύθυνα για το διορισμό των οργανισμών που μπορούν να εκτελέσουν αυτές τις διαδικασίες εκτίμησης, και για κοινοποίηση των οργανισμών που είναι εγκεκριμένοι από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή. Το Παράρτημα V της οδηγίας καθορίζει τα ελάχιστα κριτήρια, τα οποία πρέπει να ικανοποιεί ένας τέτοιος οργανισμός:

- διάθεση του προσωπικού, των μέσων και του εξοπλισμού που είναι απαραίτητα
- το προσωπικό πρέπει να διαθέτει άρτια τεχνική κατάρτιση και επαγγελματική ακεραιότητα
- ανεξαρτησία από όλους τους κύκλους, τις ομάδες ή τα πρόσωπα που άπτονται, άμεσα ή έμμεσα, της κατασκευής και πώλησης ΜΑΠ
- τήρηση του επαγγελματικού απόρρητου
- ασφάλιση για αστική ευθύνη.

Οι οργανισμοί που συμμορφώνονται με τις απαιτήσεις των καθορισμένων προτύπων των σειρών EN ISO 17000 / EN 45000 αναμένεται να συμμορφώνονται με αυτά τα ελάχιστα κριτήρια. Συστήνεται όπως τα εργαστήρια δοκιμών είναι διαπιστευμένα σύμφωνα με το πρότυπο EN ISO 17025. Τα περισσότερα Κράτη

Μέλη διορίζουν οργανισμούς, οι οποίοι είναι διαπιστευμένοι από το εθνικό σύστημα διαπιστεύσεων, σύμφωνα με ένα από αυτά τα πρότυπα.

Ένας οργανισμός πρέπει να κοινοποιείται για μία ή περισσότερες διαδικασίες: εξέταση τύπου ΕΚ σύμφωνα με το Άρθρο 10 της οδηγίας, ή ένα από τα συστήματα ελέγχου ποιότητας ΕΚ σύμφωνα με το Άρθρο 11.

Τα Κράτη Μέλη είναι ελεύθερα να λάβουν υπόψη τους περαιτέρω κριτήρια, όπως η συγκεκριμένη εμπειρία του οργανισμού στο δεδομένο τομέα ΜΑΠ, συμμετοχή του οργανισμού στις εργασίες συνεργασίας μεταξύ Κοινοποιημένων Οργανισμών ή συμμετοχή στις εργασίες τυποποίησης.

Η κοινοποιημένη αρχή είναι επίσης υπεύθυνη να ελέγχει περιοδικά ότι οι οργανισμοί που έχουν κοινοποιηθεί παραμένουν συμμορφωμένοι με τα κριτήρια. Οι εθνικές αρχές είναι ελεύθερες να επιλέξουν τα πιο αποδοτικά και κατάλληλα μέσα εκτέλεσης αυτών των ελέγχων. Τακτική αναφορά για τις δραστηριότητες στην κοινοποιημένη αρχή είναι αναγκαία. Μερικά Κράτη Μέλη μεταβιβάζουν εξ ολοκλήρου το καθήκον ελέγχου των Κοινοποιημένων Οργανισμών στους εθνικούς τους οργανισμούς κοινοποίησης. Σε άλλες περιπτώσεις, οι δημόσιες αρχές εκτελούν οι ίδιες τακτικούς ελέγχους των οργανισμών που έχουν κοινοποιηθεί. Σε ορισμένα Κράτη Μέλη χρησιμοποιείται συνδυασμός των δυο προσεγγίσεων. Ο κατάλογος των Κοινοποιημένων Οργανισμών παρατίθεται στο:

http://www.europa.eu.int/comm/enterprise/mechan_equipment/ppe/nb.htm

Καθώς οι Κοινοποιημένοι Οργανισμοί εκτελούν τα καθήκοντα που τους έχουν ανατεθεί από τις δημόσιες αρχές, έχουν καθήκον να λάβουν μέρος στις εργασίες της Συνεργασίας που οργανώνονται από την Επιτροπή. Οι στόχοι της Συνεργασίας των Κοινοποιημένων Οργανισμών είναι ως ακολούθως:

- να μοιραστούν την εμπειρία στην πρακτική εφαρμογή των διαδικασιών εκτίμησης συμμόρφωσης, με στόχο να φτάσουν σε κοινή συνεννόηση πάνω στις απαιτήσεις της οδηγίας
- να αναγνωρίσουν τα σημεία δυσκολίας και να προτείνουν συμφωνημένες λύσεις βάσει ομοφωνίας
- να θέσουν θέμα ερμηνείας της οδηγίας με την Επιτροπή και Κράτη Μέλη και να αναζητήσουν καθοδήγηση
- να συζητήσουν τα επίσημα έγγραφα που υποβλήθηκαν από την Επιτροπή και τα Κράτη Μέλη και να εκφράσουν τις απόψεις των Κοινοποιημένων Οργανισμών στα ζητήματα που εγέρθηκαν.

Η Ευρωπαϊκή Συνεργασία των Κοινοποιημένων Οργανισμών για ΜΑΠ έχει δυο βασικές δομές: Η Οριζόντια Επιτροπή των Κοινοποιημένων Οργανισμών για ΜΑΠ ασχολείται με ερωτήματα γενικού ενδιαφέροντος και οι κάθετοι όμιλοι των Κοινοποιημένων Οργανισμών για ΜΑΠ ασχολούνται με συγκεκριμένα ερωτήματα για ορισμένους τύπους ΜΑΠ. Οι ακόλουθοι Κάθετοι Όμιλοι λειτουργούν:

ΚΟ 1	Προστατευτικό κεφαλής
ΚΟ 2	Προστασία των αναπνευστικών οδών
ΚΟ 3	Προστασία ματιών και προσώπου
ΚΟ 4	Προστασία ακοής
ΚΟ 5	Προστατευτικός ρουχισμός, προστασία άκρων
ΚΟ 6	Προστασία από κόψιμο από αιχμηρό αντικείμενο
ΚΟ 8	Σύστημα σωσιβίου
ΚΟ 9	Προστατευτικός ρουχισμός οδηγού μοτοσικλέτας και προστατευτικά για αθλήματα
ΚΟ 10	Προστασία κάτω άκρων
ΚΟ 11	Προστασία από πτώσεις από ύψος

Επίσης, μια ad hoc Ομάδα από τον Οριζόντιο Όμιλο ασχολείται με ερωτήματα που εγείρονται από τις διαδικασίες ελέγχου ποιότητας που καθορίζονται από τα Άρθρα 11 Α και Β της οδηγίας.

Ένα σημαντικό εργαλείο του Συντονισμού των Κοινοποιημένων Οργανισμών στον τομέα των ΜΑΠ είναι ο σχεδιασμός των Τεχνικών συντονιστικών εγγράφων. Αν ένας Κοινοποιημένος Οργανισμός, ένας Κάθετος Όμιλος ή η Οριζόντια Επιτροπή έχουν απορία τεχνικής ή οριζόντιας φύσεως, μπορούν να σχεδιάσουν μια Πρόταση για Εξέταση. Αυτή η πρόταση περιέχει μια μικρή περιγραφή του προβλήματος και μια προτεινόμενη λύση.

Αν το ερώτημα αφορά μόνο ένα Κάθετο Όμιλο, αυτός ο όμιλος μπορεί να εγκρίνει την προτεινόμενη λύση και να τη μετατρέψει σε Οδηγία Χρήσης, η οποία αποτελεί μια σύσταση για όλους τους Κοινοποιημένους Οργανισμούς, που είναι ενεργοί στον τομέα, με στόχο να φτάσουν σε ενιαίο χειρισμό των κατασκευαστών σε όλη την Κοινότητα. Οι περισσότερες συστάσεις μιας υπόθεσης κάθετης φύσεως αφορούν ερωτήματα που εγείρονται κατά τις δοκιμές και τη διαδικασία πιστοποίησης: είτε δεν είναι διαθέσιμα εναρμονισμένα πρότυπα ή τα εναρμονισμένα πρότυπα δεν επαρκούν ή τα πρότυπα για διαδικασίες δοκιμών δεν είναι αρκετά ακριβή. Οι Συστάσεις για τη Χρήση αποτελούν επομένως μόνο προσωρινή λύση για προβλήματα που εγείρονται για τη χρήση προτύπων. Ο στόχος πρέπει να είναι η βελτίωση των προτύπων κατά την αναθεώρηση.

Αν το ερώτημα είναι οριζόντιας φύσεως ή αφορά ερμηνεία της οδηγίας, η Πρόταση για Εξέταση απασχολεί κατ' αρχήν τη Συμβουλευτική Ομάδα, μετά μεταφέρεται στην Οριζόντια Επιτροπή, όπου λαμβάνεται απόφαση, είτε για απόρριψη της πρότασης είτε για μετάθεση της εξέτασης στην Επιτροπή για συζήτηση από τη Μόνιμη Επιτροπή. Όλες οι Συστάσεις για τη Χρήση οριζόντιας φύσεως μεταφέρονται στην Επιτροπή για ενημέρωση, και εκείνες που ασχολούνται με την ερμηνεία της Οδηγίας σχετικά με τα ΜΑΠ, υποβάλλονται για έγκριση στη Μόνιμη Επιτροπή. Αν η Σύσταση για τη Χρήση είναι γενικής, οριζόντιας φύσεως, όλοι οι Κοινοποιημένοι Οργανισμοί ενημερώνονται. Αν η Σύσταση για τη Χρήση έχει σχέση μόνο με ένα συγκεκριμένο πεδίο των ΜΑΠ, τότε μόνο εκείνοι οι Κοινοποιημένοι Οργανισμοί οι οποίοι δραστηριοποιούνται σε αυτό το πεδίο θα ενημερώνονται.

ΕΞΕΤΑΣΗ ΕΚ ΤΥΠΟΥ

Πριν την παραγωγή (σειρών) της Κατηγορίας I ή III ΜΑΠ, ο κατασκευαστής ή ο εγκατεστημένος στην Κοινότητα εξουσιοδοτημένος του αντιπρόσωπος θα υποβάλει ένα μοντέλο για εξέταση τύπου ΕΚ. Η εξέταση τύπου ΕΚ είναι η διαδικασία με την οποία ένας Κοινοποιημένος Οργανισμός αποδεικνύει και πιστοποιεί ότι το μοντέλο ΜΑΠ υπό εξέταση ικανοποιεί τις σχετικές διατάξεις της Οδηγίας ΜΑΠ. Η αίτηση εξέτασης τύπου ΕΟΚ υποβάλλεται από τον κατασκευαστή ή εντολοδόχο του σε ένα μόνο εγκεκριμένο οργανισμό ελέγχου για το υπόψη μοντέλο. Η αίτηση πρέπει να περιέχει:

- Το όνομα και τη διεύθυνση του κατασκευαστή ή του εντολοδόχου του καθώς και τον τόπο παραγωγής των ΜΑΠ
- Τον τεχνικό φάκελο του κατασκευαστή
- Πληροφορίες που έδωσε ο κατασκευαστής.

Μαζί με την αίτηση παραδίδεται και ανάλογος αριθμός δειγμάτων του προς έγκριση μοντέλου. Ο αριθμός των αναγκαίων δειγμάτων συνήθως καθορίζεται από τον Κοινοποιημένο Οργανισμό, αλλά η ένδειξη κανονικά παρέχεται στο σχετικό εναρμονιστικό πρότυπο.

Η εφαρμογή εναρμονιστικών προτύπων που παρέχουν τεκμήριο πιστότητας παραμένει εθελοντική. Αν ο κατασκευαστής έχει σχεδιάσει το προϊόν σύμφωνα με ένα εναρμονισμένο πρότυπο, ο Κοινοποιημένος Οργανισμός θα διεξάγει την εξέταση τύπου ΕΚ, εξετάζοντας πρώτα τον τεχνικό φάκελο του κατασκευαστή για να εξακριβώσει την πιστότητά του προς τα εναρμονισμένα πρότυπα.

Στην περίπτωση που ο κατασκευαστής δεν έχει εφαρμόσει ή έχει εφαρμόσει εν μέρει τα εναρμονισμένα πρότυπα, ή ελλείψει των προτύπων αυτών, ο εγκεκριμένος οργανισμός πρέπει να εξακριβώσει εκ των προτέρων ότι οι τεχνικές προδιαγραφές που χρησιμοποιεί ο κατασκευαστής πληρούν τις βασικές απαιτήσεις υγείας και ασφάλειας. Αν ο κατασκευαστής εφαρμόζει εν μέρει ένα εναρμονισμένο πρότυπο ή αν το σχετικό εναρμονισμένο πρότυπο δεν καλύπτει όλες τις βασικές απαιτήσεις που πρέπει να εφαρμόζονται στο προϊόν, η απόδειξη πιστότητας ισχύει μόνο σχετικά με τις βασικές απαιτήσεις που καλύπτονται από το πρότυπο.

Ο Κοινοποιημένος Οργανισμός θα προχωρήσει σε όλες τις απαραίτητες δοκιμές για να επαληθεύσει ότι το ΜΑΠ έχει παραχθεί σύμφωνα με τον τεχνικό φάκελο του κατασκευαστή και ότι μπορεί να χρησιμοποιηθεί με πλήρη ασφάλεια για τον προβλεπόμενο σκοπό του και σε προβλεπόμενες συνθήκες χρήσης.

ΒΕΒΑΙΩΣΗ ΕΞΕΤΑΣΗΣ ΤΥΠΟΥ ΕΚ

Εφόσον το υπόδειγμα είναι σύμφωνο προς τις σχετικές με αυτό διατάξεις, ο οργανισμός εκδίδει βεβαίωση εξέτασης τύπου ΕΟΚ που κοινοποιείται στον αιτούντα. Στη βεβαίωση αυτή αναφέρονται τα συμπεράσματα της εξέτασης και οι όροι που σχετίζονται ενδεχομένως με την έκδοση της βεβαίωσης και συμπεριλαμβάνονται τα απαραίτητα για την αναγνώριση του εγκεκριμένου μοντέλου σχέδια και περιγραφές.

Αν το ΜΑΠ δεν πληροί τις απαιτήσεις της οδηγίας, ο Κοινοποιημένος Οργανισμός θα αρνηθεί να εκδώσει βεβαίωση εξέτασης τύπου ΕΚ. Σε αυτή την περίπτωση, ο Κοινοποιημένος Οργανισμός θα ενημερώσει και τους υπόλοιπους Κοινοποιημένους Οργανισμούς. Ωστόσο, στην πράξη, η εξέταση συνήθως δεν συνεχίζεται όταν βρεθούν αρνητικά αποτελέσματα, και ο κατασκευαστής έχει τη δυνατότητα να κάνει αλλαγές στο σχεδιασμό του ΜΑΠ.

Ο Κοινοποιημένος Οργανισμός θα αποσύρει τη βεβαίωση αν, για παράδειγμα, κατά τους ελέγχους σύμφωνα με το Άρθρο 11, ο Κοινοποιημένος Οργανισμός επισημάνει ότι το ΜΑΠ δεν συμμορφώνεται με τον τύπο που έχει περιγραφεί στη βεβαίωση έγκρισης τύπου ΕΚ. Σε τέτοια περίπτωση, ο Κοινοποιημένος Οργανισμός θα ενημερώσει το Κράτος Μέλος το οποίο με τη σειρά του θα ενημερώσει τα υπόλοιπα Κράτη Μέλη και την Επιτροπή, διευκρινίζοντας τους λόγους για την απόφαση.

ΣΥΣΤΗΜΑ ΔΙΑΣΦΑΛΙΣΗΣ ΤΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ ΕΚ ΤΟΥ ΤΕΛΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Για προϊόντα της Κατηγορίας III, ο κατασκευαστής πρέπει είτε να λάβει όλα τα απαραίτητα μέτρα για να εξασφαλίσει την ποιότητα του τελικού προϊόντος (Άρθρο 11Α) ή να διαθέτει σύστημα ασφάλειας ποιότητας για την παραγωγή (Άρθρο 11Β).

Ο κατασκευαστής πρέπει να σχεδιάσει διαδικασίες για να διασφαλίσει ότι η διαδικασία παραγωγής, περιλαμβανομένης της τελικής επιθεώρησης του ΜΑΠ και των δοκιμών, διασφαλίζει την ομοιογένεια της παραγωγής και συμμόρφωσης του ΜΑΠ με τον τύπο που περιγράφηκε στη (βεβαίωση έγκρισης τύπου ΕΚ) και με τις σχετικές βασικές απαιτήσεις της οδηγίας.

Ο κατασκευαστής επιλέγει ένα Κοινοποιημένο Οργανισμό για να εκτελεί τους αναγκαίους ελέγχους των προϊόντων. Οι έλεγχοι αυτοί πραγματοποιούνται, δειγματοληπτικά, συνήθως τουλάχιστον μία φορά ετησίως. Μερικά φύλλα Συστάσεων για Χρήση που παράχθηκαν από το Συντονισμό των Κοινοποιημένων Οργανισμών περιγράφουν ποιες δοκιμές σχετίζονται με τον έλεγχο των προϊόντων. Ο Κοινοποιημένος Οργανισμός παρέχει στον κατασκευαστή μια έκθεση εμπειρογνομosύνης. Ο κατασκευαστής πρέπει να είναι σε θέση να εμφανίσει αυτή την έκθεση, εφόσον του ζητηθεί. Ο Κοινοποιημένος Οργανισμός πρέπει να προσπαθήσει να εντοπίσει τους λόγους σε περίπτωση που οι έλεγχοι αποκαλύψουν ότι το προϊόν δεν πληροί τις απαιτήσεις ή δεν είναι όπως περιγράφεται στον τεχνικό φάκελο. Σε τέτοιες περιπτώσεις, πρέπει επίσης να ενημερώσει το Κράτος Μέλος.

ΣΥΣΤΗΜΑ ΔΙΑΣΦΑΛΙΣΗΣ ΤΗΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ ΕΚ ΤΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΜΕ ΕΠΙΒΛΕΨΗ

Ο κατασκευαστής υποβάλλει αίτηση έγκρισης του συστήματος ποιότητας σε εγκεκριμένο οργανισμό της επιλογής του. Η αίτηση πρέπει να περιλαμβάνει:

- όλες τις κατάλληλες πληροφορίες για τη σχετική κατηγορία του ΜΑΠ, περιλαμβανομένων, ενδεχομένως, τεχνικών εγγράφων σχετικά με το εγκεκριμένο μοντέλο
- τεκμηρίωση για το σύστημα ποιότητας
- δέσμευση για την τήρηση των υποχρεώσεων που προκύπτουν από το σύστημα ποιότητας όπως αυτό έχει εγκριθεί.

Η Οδηγία απαιτεί, στο πλαίσιο του συστήματος ποιότητας, να εξετάζεται κάθε ΜΑΠ και να πραγματοποιούνται οι κατάλληλες δοκιμές, που σχετίζονται ειδικά με τη βεβαίωση της Κατηγορίας III των ΜΑΠ, προκειμένου να ελεγχθεί η πιστότητά τους προς τις βασικές απαιτήσεις της οδηγίας. Η τεκμηρίωση αυτή για το σύστημα ποιότητας περιλαμβάνει ιδιαίτερα μια κατάλληλη περιγραφή:

- των ποιοτικών στόχων, του οργανογράμματος, της ευθύνης των στελεχών και των αρμοδιοτήτων τους όσον αφορά την ποιότητα των προϊόντων
- των ελέγχων και δοκιμών που πρέπει να πραγματοποιούνται μετά την κατασκευή
- των μέσων ελέγχου της αποτελεσματικής λειτουργίας του συστήματος ποιότητας.

Ο Κοινοποιημένος Οργανισμός αξιολογεί το σύστημα ποιότητας για να καθορίσει εάν ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις. Ένα σύστημα εξασφάλισης ποιότητας που ανταποκρίνεται στα σχετικά εναρμονισμένα πρότυπα θεωρείται ότι συμμορφώνεται με αυτές τις απαιτήσεις. Η Οδηγία ΜΑΠ δεν αναφέρει κανένα ιδιαίτερο πρότυπο EN ISO 9000 όταν θέτει τις απαιτήσεις για το σύστημα εξασφάλισης ποιότητας για την παραγωγή ΜΑΠ. Η καθοδήγηση που παρέχεται από την Επιτροπή είναι ότι ένα σύστημα που ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις που θέτει το EN ISO 9000 θεωρείται ότι ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις της οδηγίας. Οι απαιτήσεις που θέτονται από το EN ISO 9000 πρέπει να ολοκληρωθεί με μερικές επιπλέον απαιτήσεις. Αυτή η καθοδήγηση δεν τροποποιείται μετά τη δημοσίευση του νέου EN ISO 9001:2000. Ο Ευρωπαϊκός πρόλογος του για το πρότυπο παρέχει κάποια καθοδήγηση και υπάρχει επίσης ένα φύλλο Σύστασης για Χρήση (Αρ. Φύλλαδιου 119), περιγράφοντας ποιες διατάξεις του προτύπου EN ISO 9001:2000 είναι σχετικές.

http://www.europa.eu.int/comm/enterprise/mechan_equipment/ppe/clarificationsheets/tablecontents.pdf

Ο Κοινοποιημένος Οργανισμός προβαίνει σε επιθεωρήσεις για επαλήθευση συστήματος ποιότητας και για να επιβεβαιώσει ότι ο κατασκευαστής διατηρεί και εφαρμόζει τον εγκεκριμένο έλεγχο ποιότητας.

ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΚ ΤΥΠΟΥ

Ο κατασκευαστής ή ο εξουσιοδοτημένος του αντιπρόσωπος πρέπει να καταρτίσει και να υπογράψει δήλωση ΕΚ συμμόρφωσης για κάθε μοντέλο ΜΑΠ από οποιαδήποτε κατηγορία. Σε αυτή τη δήλωση ο κατασκευαστής βεβαιώνει ότι το ΜΑΠ που έχει διατεθεί στην αγορά ικανοποιεί τις βασικές διατάξεις της οδηγίας ΜΑΠ. Η δήλωση περιέχει επίσης αναφορά στα εναρμονισμένα εφαρμοσμένα πρότυπα, στη βεβαίωση τύπου εξέτασης ΕΚ και στον Κοινοποιημένο Οργανισμό για τη διαδικασία 11Α ή Β, ενδεχομένως. Ένα μοντέλο αυτής της δήλωσης εμφανίζεται στο Παράρτημα VI της οδηγίας.

ΣΗΜΑΝΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ CE

Η Σήμανση Συμμόρφωσης CE πρέπει να τίθεται επάνω σε κάθε ΜΑΠ που διατίθεται στην αγορά και στη συσκευασία του. Αν η επίθεσή του πάνω στο ΜΑΠ είναι αδύνατη (για παράδειγμα, επειδή είναι πολύ μικρό) η σήμανση μπορεί να επιτεθεί μόνο πάνω στη συσκευασία. Η σήμανση πρέπει να επιτεθεί με τέτοιο τρόπο ώστε να είναι ορατό και ευανάγνωστο και να παραμένει ανεξίτηλο κατά την αναμενόμενη διάρκεια ζωής του εν λόγω ΜΑΠ. Απαγορεύεται να τίθενται επάνω στα ΜΑΠ άλλα σήματα ή επιγραφές τα οποία μπορεί να δημιουργήσουν σύγχυση με τη Σήμανση Συμμόρφωσης CE.

Η Σήμανση Συμμόρφωσης CE αποτελεί απόδειξη ότι το προϊόν συμμορφώνεται με όλες τις σχετικές βασικές απαιτήσεις και ότι το προϊόν υπόκειται στην κατάλληλη διαδικασία αξιολόγησης συμμόρφωσης. Η μορφή της σήμανσης CE διευκρινίζεται στο Παράρτημα IV της οδηγίας (η οποία έχει τροποποιηθεί δυο φορές, από την Οδηγία 93/68/ΕΟΚ [10] και την Οδηγία 96/58/ΕΚ [13]). Το ύψος του πρέπει να είναι τουλάχιστον 5 mm, με εξαίρεση πολύ μικρά ΜΑΠ.

Για εξοπλισμό της Κατηγορίας I, η Σήμανση Συμμόρφωσης CE αποτελείται από τα γράμματα «CE» στη δεδομένη μορφή. Το ίδιο ισχύει για προϊόντα της κατηγορίας II, τα οποία μπορούν να προσδιοριστούν ως προϊόντα Κατηγορίας I από το ενημερωτικό σημείωμα που παρέχεται από τον κατασκευαστή, το οποίο πρέπει να περιλαμβάνει το όνομα και τη διεύθυνση του Κοινοποιημένου Οργανισμού μετά την πραγματοποίηση της εξέτασης τύπου ΕΚ. Για προϊόντα της Κατηγορίας III, η Σήμανση Συμμόρφωσης CE περιλαμβάνει τον αριθμό αναγνώρισης του Κοινοποιημένου Οργανισμού που είναι υπεύθυνος για τη διαδικασία του Άρθρου 11 Α ή Β.

ΒΑΣΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ (ΒΑΥΑ)

ΓΕΝΙΚΑ

Οι βασικές απαιτήσεις υγείας και ασφάλειας συνήθως ονομάζονται Ουσιώδεις Απαιτήσεις Υγείας και Ασφάλειας. Οι Βασικές Απαιτήσεις Υγείας και Ασφάλειας καθορίζονται στο Παράρτημα II της Οδηγίας 89/686/ΕΟΚ. Το Παράρτημα II διαιρείται σε τρία τμήματα:

- Γενικές απαιτήσεις που ισχύουν για όλα τα ΜΑΠ
- Συμπληρωματικές απαιτήσεις κοινές σε πολλά είδη ή τύπους ΜΑΠ
- Συμπληρωματικές απαιτήσεις για την προστασία από συγκεκριμένους κινδύνους.

ΓΕΝΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ

Η βασική αρχή που καθορίστηκε από το Παράρτημα II είναι ότι τα ΜΑΠ πρέπει να παρέχουν το ψηλότερο δυνατό επίπεδο προστασίας. Το άριστο επίπεδο προστασίας που πρέπει να λαμβάνεται υπόψη κατά το σχεδιασμό είναι εκείνο πέραν του οποίου οι περιορισμοί που προκύπτουν από το γεγονός ότι ο χρήστης φορά ή κρατάει το ΜΑΠ θα εμποδίζουν την αποτελεσματική χρήση του κατά τη διάρκεια της έκθεσης στον κίνδυνο, ή την ομαλή διεξαγωγή της δραστηριότητας.

Το πρώτο τμήμα του Παραρτήματος II επίσης περιλαμβάνει απαιτήσεις σχετικά με επίπεδα κινδύνου, την αβλάβεια των ΜΑΠ, παράγοντες άνεσης και αποτελεσματικότητας της δραστηριότητας.

ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΚΟΙΝΕΣ ΣΕ ΠΟΛΛΑ ΕΙΔΗ Ή ΤΥΠΟΥΣ ΜΑΠ

Το δεύτερο τμήμα του Παραρτήματος II περιλαμβάνει απαιτήσεις για ΜΑΠ:

- με συστήματα ρύθμισης
- για το πρόσωπο, τα μάτια ή το αναπνευστικό σύστημα
- που παθαίνουν γήρανση
- που είναι δυνατό να αρπαχθούν κατά τη χρησιμοποίησή τους
- για χρήση σε εκρηκτική ατμόσφαιρα
- για ταχείες επεμβάσεις ή τα οποία πρέπει να τοποθετούνται ή/και να αφαιρούνται ταχέως
- για επεμβάσεις σε εξαιρετικά επικίνδυνες συνθήκες
- με συστατικά μέρη ρυθμιζόμενα ή που μπορούν να αφαιρούνται από το χρήστη
- που μπορούν να συνδεθούν με άλλο σύστημα, εξωτερικό συμπλήρωμα του ΜΑΠ
- με σύστημα κυκλοφορίας ρευστού
- που φέρουν ένα ή περισσότερα σήματα αναγνώρισης ή σήμανσης
- που φοριούνται με σκοπό την οπτική επισήμανση του χρήστη
- «πολλαπλής προστασίας».

ΣΥΜΠΛΗΡΩΜΑΤΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΑΠΟ ΣΥΓΚΕΚΡΙΜΕΝΟΥΣ ΚΙΝΔΥΝΟΥΣ

Το τρίτο τμήμα του Παραρτήματος II περιλαμβάνει απαιτήσεις σχετικές με ΜΑΠ σχεδιασμένα για προστασία από:

- μηχανικές κρούσεις, πτώσεις από γλίστρημα, πτώσεις από ύψος και μηχανικές δονήσεις
- την επενέργεια πίεσης, τριβή, τσιμπήματα, κοψίματα, δαγκώματα
- πνιγμό
- θόρυβο, θερμότητα, φωτιά και ψύχος
- ηλεκτροπληξία, μη ιονίζουσες και ιονίζουσες ακτινοβολίες
- επικίνδυνες ουσίες και μολυσματικούς παράγοντες: προστασία των αναπνευστικών οδών και επαφές με το δέρμα ή τα μάτια
- κινδύνους κατά τη διάρκεια καταδύσεων.

ΕΝΑΡΜΟΝΙΣΜΕΝΑ ΠΡΟΤΥΠΑ

ΓΕΝΙΚΑ

Εναρμονισμένα πρότυπα αποτελούν Ευρωπαϊκά πρότυπα:

- που ετοιμάζονται σύμφωνα με τις Γενικές Κατευθυντήριες Γραμμές που συμφωνήθηκαν μεταξύ της Ευρωπαϊκής Επιτροπής και των CEN / CENELEC
- μετά από εντολή της Επιτροπής
- που υιοθετήθηκαν σύμφωνα με τους κανόνες των CEN / CENELEC, που παρουσιάστηκαν επισήμως από την Επιτροπή μετά την υιοθέτησή τους.

Από την τήρηση των εναρμονισμένων προτύπων τεκμαίρεται η πιστότητα με τις Βασικές Απαιτήσεις Υγείας και Ασφάλειας αν εκδίδονται σε εθνικό επίπεδο σε τουλάχιστον ένα Κράτος Μέλος και οι αναφορές τους δημοσιεύονται στην Επίσημη Εφημερίδα των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων.

Υπάρχουν επτά συγκεκριμένες Τεχνικές Επιτροπές (TE) τυποποίησης ΜΑΠ στη CEN.

Αριθμός TE	Τομέας	Υπο-ομάδες	Γραμματεία
CEN / TE 79	Μέσα προστασίας των αναπνευστικών οδών	9 SC	DIN (Γερμανία)
CEN / TE 85	Μέσα για την προστασία των ματιών	9 WG	AFNOR (Γαλλία)
CEN / TE 158	Προστασία κεφαλής	11 WG	BSI (H.B.)
CEN / TE 159	Προστασία ακοής	3 WG	SIS (Σουηδία)
CEN / TE 160	Προστασία από πτώσεις από ύψος και συστήματα περιορισμού εργασίας	5 WG	DIN (Γερμανία)
CEN / TE 161	Προστασία κάτω άκρων	4 WG	BSI (H.B.)
CEN / TE 162	Προστατευτικός ρουχισμός περιλαμβανομένης προστασίας άνω άκρων και σωσιβίων	12 WG	DIN (Γερμανία)

ΑΛΛΕΣ TE ΠΟΥ ΑΣΧΟΛΟΥΝΤΑΙ ΜΕ ΤΑ ΜΑΠ ΕΙΝΑΙ:

Αριθμός TE	Τομέας	Γραμματεία
CEN/TC 122/JWG 9	Εργονομία των ΜΑΠ	DS (Δανία)
CEN/TC 136 WG 5,6,7	Αθλήματα-Γήπεδο και εξοπλισμός αναψυχής	DIN (Γερμανία)
CENELEC/TC 78	Εξοπλισμός και εργαλεία για εργασία	UTE (Γαλλία)
CEN/TC 211	Ακουστική	DS (Δανία)
CEN/TC 231/WG 3	Δονήσεις	DIN (Γερμανία)

Περισσότερα από 300 εναρμονισμένα πρότυπα έχουν ήδη εκδοθεί και πολλά από αυτά βρίσκονται υπό αναθεώρηση. Κατάλογοι των εναρμονισμένων προτύπων ΜΑΠ έχουν εκδοθεί από την Επίσημη Εφημερίδα των Ευρωπαϊκών Κοινοτήτων στα πλαίσια των ακόλουθων εκθέσεων: Ανακοίνωση Επιτροπής σχετικά με μέσα ατομικής προστασίας ΕΕΕΚ 203 της 28.8.2003. Ο κατάλογος των εναρμονισμένων προτύπων βρίσκεται επίσης στο:

<http://europa.eu.int/comm/enterprise/newapproach/standardization/harmstds/reflist/ppe.html>

ΔΙΕΘΝΗΣ ΤΥΠΟΠΟΙΗΣΗ

Για να αποφευχθούν τα εμπόδια στο διεθνές εμπόριο, έχει γίνει αποδεκτό να προτιμηθεί η διεθνής τυποποίηση. Μερικές τεχνικές επιτροπές ISO (όπως ISO TC 94/SC13, ISO TC 94/SC 14 και ISO TC 94/SC 15) ήδη ετοιμάζουν νέα πρότυπα.

ΚΥΠΡΙΑΚΟΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΣ ΠΡΟΤΥΠΩΝ

Περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τα πρότυπα καθώς και ενημερωτικά έντυπα μπορείτε να προμηθευτείτε από τον Κυπριακό Οργανισμό Προτύπων:

ΚΟΠΠ

Κυπριακός Οργανισμός για την Προώθηση της Ποιότητας
στο Υπουργείο Εμπορίου, Βιομηχανίας και Τουρισμού
13-15 Οδός Αντρέα Αραούζου
1421 Λευκωσία Κύπρος

ΑΛΛΗΛΕΠΙΔΡΑΣΗ ΜΕ ΑΛΛΕΣ ΟΔΗΓΙΕΣ

ΓΕΝΙΚΑ

Αν περισσότερες από μια οδηγία ασχολείται με διαφορετικές πτυχές ενός προϊόντος, μπορεί να διατεθεί στην αγορά και/ή να τεθεί σε λειτουργία μόνο όταν συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις και τις διαδικασίες αξιολόγησης συμμόρφωσης όλων των οδηγιών που εφαρμόζονται σε αυτό.

Η ΟΔΗΓΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΑ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΑ ΠΡΟΪΟΝΤΑ (93/42/ΕΟΚ)

Αυτή η οδηγία εφαρμόζεται σε προϊόντα, εκτός από μηχανήματα, που χρησιμοποιούνται στον τομέα της υγείας. Έχει στόχο την προστασία της υγείας και της ασφάλειας ασθενών και χρηστών ιατροτεχνολογικών βοηθημάτων, και άλλων προσώπων που εκτίθενται σε αυτά. Η Οδηγία δηλώνει στο Άρθρο 1.6 ότι δεν εφαρμόζεται σε ΜΑΠ. Η απόφαση σχετικά με ποια οδηγία εφαρμόζεται εξαρτάται από την κύρια χρήση της συσκευής. Επομένως, χειρουργικές μάσκες οι οποίες χρησιμοποιούνται κυρίως για προστασία του ασθενή υπάγονται στην οδηγία για ιατροτεχνολογικά βοηθήματα. Ωστόσο, εξοπλισμός που φέρεται από υγειονομικό προσωπικό για να προστατεύσει τους ίδιους από μεταδοτικές ασθένειες υπάγεται στην Οδηγία ΜΑΠ.

Τα διορθωτικά γυαλιά αποτελούν ιατροτεχνολογικά βοηθήματα, αλλά τα προστατευτικά γυαλιά με διορθωτικούς φακούς υπάγονται στην Οδηγία ΜΑΠ επειδή ο κύριος σκοπός τους είναι να προστατεύουν τα μάτια αυτού που τα φοράει. (Η επιπρόσθετη οπτική διόρθωση αυξάνει την άνεση και χρησιμότητα των ΜΑΠ επειδή ο εργαζόμενος δεν χρειάζεται να φοράει ταυτόχρονα και διορθωτικά γυαλιά).

Μερικά ΜΑΠ προσαρμόζονται στις ανάγκες του χρήστη, όπως ορθοπεδικά παπούτσια ή ωτοασπίδες που μπορούν να πλαστούν. Σε αυτές τις περιπτώσεις εφαρμόζεται η Οδηγία ΜΑΠ.

Η ΟΔΗΓΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΟΝ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ ΠΛΟΙΩΝ (96/98/ΕΚ)

Η Οδηγία καλύπτει εξοπλισμό που χρησιμοποιείται σε πλοία. Η Οδηγία δεν υπαγορεύει τη Σήμανση Συμμόρφωσης CE, καθώς καθορίζει μια ειδική σήμανση πιστότητας (ένα Πηδάλιο Πλοίου)· ωστόσο οι αρχές είναι οι ίδιες με αυτές που αφορούν τη Σήμανση Συμμόρφωσης CE. Παρά τις ουσιαστικές απαιτήσεις, ο εξοπλισμός που καλύπτεται από την οδηγία πρέπει να ικανοποιεί τις απαιτήσεις των διεθνών συμφωνιών που εφαρμόζονται, τους σχετικούς κανονισμούς και εγκυκλίους του IMO και τα σχετικά διεθνή πρότυπα δοκιμής.

Τα ΜΑΠ που χρησιμοποιούνται σε πλοία και είναι καταχωρημένα στην οδηγία πρέπει να ικανοποιούν μόνο τις απαιτήσεις της οδηγίας σχετικά με τον εξοπλισμό πλοίων. Για τα ΜΑΠ, η οδηγία απαιτεί εξέταση τύπου EK και διασφάλιση ποιότητας παραγωγής (ενότητα Δ) ή διασφάλιση ποιότητας προϊόντος (ενότητα E) ή εξακρίβωση επί προϊόντος (ενότητα ΣΤ).

Το Παράρτημα A1 της Οδηγίας περιέχει ένα κατάλογο εξοπλισμών για τους οποίους υπάρχουν ήδη πρότυπα δοκιμής στους διεθνείς κανονισμούς. Σε αυτό τον κατάλογο, αναφέρονται σωσίβια, προστατευτικές στολές και θερμαντικά προστατευτικά βοηθήματα. Στο Παράρτημα 2 της οδηγίας, υπάρχει ένας κατάλογος που δηλώνει τον εξοπλισμό για τον οποίο δεν υπάρχουν διεθνή πρότυπα δοκιμής. Αυτός ο κατάλογος περιέχει αναπνευστικές συσκευές πυροσβεστών. Αυτά τα παραρτήματα θα τροποποιούνται περιοδικά και θα προστίθενται σχετικές αναφορές στα πρότυπα EN ISO. Η δοκιμή

για τη Σήμανση Συμμόρφωσης CE ή τη σήμανση που φέρει την ένδειξη ενός Πηδάλιου Πλοίου θα είναι παρόμοια, έτσι ο σχετικός εξοπλισμός θα σημαίνεται στα πλαίσια της μίας ή της άλλης οδηγίας, βάσει της προβλεπόμενης της χρήσης.

Η ΟΔΗΓΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗΝ ΑΣΦΑΛΕΙΑ ΤΩΝ ΠΑΙΧΝΙΔΙΩΝ (88/378/ΕΟΚ)

Η οδηγία καλύπτει την ασφάλεια προϊόντων που είναι σχεδιασμένα να χρησιμοποιούνται από παιδιά κάτω των 14 ετών για παιχνίδι.

Εξοπλισμός ο οποίος έχει σχεδιαστεί να φοριέται από παιδιά (όπως κράνη ποδηλάτου ή σκι, κιάλια για σκι κτλ.) για να τα προστατεύει από κινδύνους υπάγεται στα πλαίσια της Οδηγίας ΜΑΠ.

Ωστόσο, τα παιδιά παίζουν επίσης με μιμήσεις ΜΑΠ για ενήλικες (όπως μιμήσεις κρανών πυροσβεστών, προστατευτικός ρουχισμός νοσοκόμων κτλ). Τέτοιες μιμήσεις ΜΑΠ για παιδιά υπάγονται στα πλαίσια της Οδηγίας για την ασφάλεια των παιχνιδιών και σύμφωνα με το Παράρτημα αυτής της οδηγίας, οι κατασκευαστές τέτοιων παιχνιδιών πρέπει να παρέχουν προειδοποίηση για να αποφευχθεί οποιαδήποτε σύγχυση με πραγματικά ΜΑΠ.

Η ΟΔΗΓΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΙΣ ΜΗΧΑΝΕΣ (98/37/ΕΚ)

Αυτή η οδηγία εφαρμόζεται σε μηχανές και βασίζεται στην αρχή ενσωμάτωσης μέτρων με σχεδιασμό για διασφάλιση της ασφάλειας των χρηστών. Κατά το σχεδιασμό συσκευών ελέγχου, πρέπει να ληφθούν υπόψη περιορισμοί λόγω της αναγκαιάς ή προβλεπόμενης χρήσης μέσων ατομικής προστασίας (όπως υποδήματα, γάντια κτλ).

Σύμφωνα με την οδηγία, ο κατασκευαστής της μηχανής πρέπει να πληροφορήσει τους χρήστες για τους κινδύνους που παραμένουν λόγω ελλείψεων των υιοθετημένων μέτρων προστασίας, να καταδείξει κατά πόσο απαιτείται κάποια συγκεκριμένη εκπαίδευση και να προσδιορίσει οποιαδήποτε ανάγκη για παροχή μέσων ατομικής προστασίας.

Η ΟΔΗΓΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΓΕΝΙΚΗ ΑΣΦΑΛΕΙΑ ΤΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ (2001/95/ΕΚ)

Η Οδηγία σχετικά με τη Γενική Ασφάλεια των Προϊόντων έχει στόχο να διασφαλίσει ότι καταναλωτικά προϊόντα που διατίθενται στην αγορά της Ευρωπαϊκής Ένωσης είναι ασφαλή. Σκοπός της Οδηγίας είναι τόσο η προστασία της υγείας και της ασφάλειας του καταναλωτή όσο και η διασφάλιση της ορθής λειτουργίας της εσωτερικής αγοράς. Η Οδηγία εφαρμόζεται σε προϊόντα που προβλέπονται για χρήση ή είναι πιθανό να χρησιμοποιηθούν από καταναλωτές. Υποχρεώνει τους παραγωγούς να διαθέτουν μόνο «ασφαλή» προϊόντα στην αγορά. Όταν ο κατασκευαστής δεν είναι εγκατεστημένος στην Ε.Ε., αυτή η υποχρέωση ισχύει για τον εγκατεστημένο του αντιπρόσωπο στην Ε.Ε. ή, ελλείψει ενός αντιπροσώπου, για τον εισαγωγέα.

Η ΟΓΑΠ προβλέπεται να διασφαλίσει ένα υψηλό επίπεδο ασφάλειας προϊόντος στην Ε.Ε. για καταναλωτικά προϊόντα που δεν καλύπτονται από νομοθεσία τομέα, αλλά επίσης να ολοκληρώσει και να συμπληρώσει τις διατάξεις μιας τέτοιας νομοθεσίας τομέα για τους κινδύνους, τις υποχρεώσεις του κατασκευαστή και τις εξουσίες και καθήκοντα των αρχών που δεν καλύπτονται.

Η Οδηγία παρέχει ένα γενικό ορισμό της ασφάλειας προϊόντων. Προϊόντα που συμμορφώνονται με τους ειδικούς κανόνες (όπως η Οδηγία ΜΑΠ) που εφαρμόζονται στο Κράτος Μέλος στο οποίο κυκλοφορούν θεωρούνται ότι ικανοποιούν τον ορισμό ασφάλειας προϊόντων. Ελλείψει ειδικών εθνικών κανόνων, η ασφάλεια ενός προϊόντος θα πρέπει να αξιολογείται με βάση τα Ευρωπαϊκά Πρότυπα, τις Κοινοτικές τεχνικές προδιαγραφές, τα εθνικά πρότυπα της χώρας όπου κυκλοφορεί το προϊόν, κώδικες καλής πρακτικής, τα σύγχρονα επίπεδα τεχνολογίας και τις προσδοκίες των καταναλωτών.

Εκτός από τη βασική απαίτηση για διάθεση μόνο ασφαλών προϊόντων στην αγορά, οι παραγωγοί πρέπει να ενημερώνουν τους καταναλωτές για τους κινδύνους σε σχέση με τα προϊόντα που διαθέτουν. Πρέπει να λαμβάνουν μέτρα ώστε οι καταναλωτές να είναι ενημερωμένοι για τους κινδύνους που ενέχουν τα

προϊόντα τα οποία διαθέτουν και να λάβουν τα απαραίτητα μέτρα για πρόληψη τέτοιων κινδύνων. Τέλος, πρέπει να είναι σε θέση να ανακαλύπτουν επικίνδυνα προϊόντα.

Η Οδηγία ΜΑΠ δεν περιέχει κάποιο σύστημα ταχείας ανταλλαγής πληροφοριών μεταξύ των αρχών παρακολούθησης της αγοράς σε καταστάσεις έκτακτης ανάγκης. Επομένως, οι διατάξεις που αφορούν τη διαδικασία ταχείας ανταλλαγής πληροφοριών για κινδύνους και οι ακόλουθες ενέργειες σε κοινοτικό επίπεδο εφαρμόζονται στα ΜΑΠ για καταναλωτική χρήση.

ΟΔΗΓΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΙΣ ΕΛΑΧΙΣΤΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ ΚΑΙ ΥΓΕΙΑΣ ΓΙΑ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΑΠΟ ΤΟΥΣ ΕΡΓΑΖΟΜΕΝΟΥΣ ΕΞΟΠΛΙΣΜΩΝ ΑΤΟΜΙΚΗΣ ΠΡΟΣΤΑΣΙΑΣ ΚΑΤΑ ΤΗΝ ΕΡΓΑΣΙΑ (89/656/ΕΟΚ)

Βάσει του Άρθρου 16 της Οδηγίας Πλαισίου (89/391/ΕΟΚ), έχει παραχθεί η οδηγία σχετικά με τις ελάχιστες προδιαγραφές ασφάλειας και υγείας για τη χρήση από τους εργαζομένους εξοπλισμών ατομικής προστασίας κατά την εργασία. Η γενική αρχή της οδηγίας είναι ότι ΜΑΠ πρέπει να χρησιμοποιούνται όταν οι κίνδυνοι δεν μπορούν να αποφευχθούν ή να περιοριστούν επαρκώς από τεχνικά μέσα, μέτρα ομαδικής προστασίας ή μεθόδους οργάνωσης εργασίας.

Η αξιολόγηση των αναγκών για χρήση ΜΑΠ χωρίζεται σε τρεις φάσεις:

- μια ανάλυση και αξιολόγηση των κινδύνων που δεν μπορούν να αποφευχθούν με άλλα μέσα
- με βάση αυτή την αξιολόγηση κινδύνων, πρέπει να καθοριστούν τα χαρακτηριστικά των αναγκαίων ΜΑΠ
- τα ΜΑΠ πρέπει να επιλεγθούν μεταξύ ΜΑΠ με Σήμανση Συμμόρφωσης CE, λαμβάνοντας υπόψη τις ειδικές ανάγκες του χώρου εργασίας και του εργαζομένου.

Αυτή η αξιολόγηση πρέπει να αναθεωρείται, αν προκύψουν οποιοσδήποτε αλλαγές.

Ο εργοδότης πρέπει να διασφαλίζει ότι το ΜΑΠ:

- συμμορφώνεται με τις απαιτήσεις του Σχεδίου Οδηγίας ΜΑΠ 89/686/ΕΟΚ
- είναι κατάλληλο για τους εμπλεκόμενους κινδύνους, χωρίς το ίδιο να οδηγεί σε αυξημένους κινδύνους
- αντιστοιχεί σε υπάρχουσες συνθήκες κατά την εργασία
- επιλέγεται λαμβάνοντας υπόψη τις εργονομικές απαιτήσεις και την κατάσταση υγείας του εργαζομένου
- ταιριάζει στον εργαζόμενο σωστά μετά από οποιαδήποτε απαραίτητη προσαρμογή
- είναι συμβατό με άλλα αντικείμενα ΜΑΠ που φοριούνται ταυτοχρόνως
- προορίζεται κυρίως για προσωπική χρήση
- παρέχεται χωρίς χρέωση
- διατηρείται σε καλή κατάσταση για χρησιμοποίηση σε εργασία μέσω της απαραίτητης συντήρησης.

Επίσης, πρέπει να καθοριστούν οι συνθήκες χρήσης. Αυτές περιλαμβάνουν τον καθορισμό της διάρκειας της περιόδου χρήσης, λαμβάνοντας υπόψη τη σοβαρότητα του κινδύνου, τη συχνότητα έκθεσης στο προϊόν, τα χαρακτηριστικά κάθε εργαζομένου και την απόδοση του ΜΑΠ. Ο εργοδότης πρέπει να πληροφορεί τους εργαζομένους για τους κινδύνους και να διευθετεί την απαραίτητη εκπαίδευση.

Η ΟΔΗΓΙΑ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΘΕΜΑΤΑ ΕΥΘΥΝΗΣ ΛΟΓΩ ΕΛΑΤΤΩΜΑΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ (85/374/ΕΟΚ)

Αυτή η Οδηγία αφορά θέματα ευθύνης για κάθε προϊόν που κατασκευάστηκε ή εισήχθη στην Κοινότητα, που προκαλεί ζημιά σε άτομα ή περιουσία. Συνεπώς, μπορεί να εφαρμοστεί σε ζημιά που προκαλείται από ελαττωματικά ΜΑΠ. Σκοπός της Οδηγίας ΜΑΠ είναι να προλάβει, όσο το δυνατό περισσότερο, τη διάθεση στην αγορά και τη θέση σε λειτουργία ανασφαλών ΜΑΠ. Η Οδηγία σχετικά με θέματα ευθύνης λόγω ελαττωματικών προϊόντων αποτελεί μια επιπλέον υποκίνηση για τον κατασκευαστή να σχεδιάσει και να κατασκευάσει ασφαλή προϊόντα, από την άποψη του κόστους που επιφέρει λόγω ελαττωματικών προϊόντων. Επομένως, η Οδηγία ΜΑΠ και η Οδηγία σχετικά με θέματα ευθύνης λόγω ελαττωματικών προϊόντων μπορούν να θεωρηθούν συμπληρωτικές.

ΆΛΛΕΣ ΟΔΗΓΙΕΣ

Άλλη οδηγία, η οποία μπορεί να εφαρμοστεί στα ΜΑΠ, είναι η Οδηγία σχετικά με τις συσκευές που προορίζονται για χρήση σε εκρήξιμες καταστάσεις (ATEX). Μερικοί εξοπλισμοί, όπως για παράδειγμα εξοπλισμός προστασίας των αναπνευστικών οδών με σύστημα ισχύος, θα αξιολογηθεί επίσης έναντι απαιτήσεων της οδηγίας ATEX.

Μερικά ΜΑΠ μπορεί να περιέχουν δοχεία πίεσης. Αυτά καλύπτονται από την Οδηγία 87/404/ΕΟΚ όπως έχει τροποποιηθεί.

ΕΠΙΒΛΕΨΗ ΤΗΣ ΑΓΟΡΑΣ

Η Οδηγία ΜΑΠ καθορίζει την ευθύνη των Κρατών Μελών για την επίβλεψη της αγοράς με πολύ γενικούς όρους:

«Τα κράτη μέλη λαμβάνουν τα κατάλληλα μέτρα ώστε τα ΜΑΠ ... να μην είναι δυνατόν να διατίθενται στην αγορά και να τίθενται σε χρήση παρά μόνον αν προφυλάσσουν την υγιεινή και εξασφαλίζουν την ασφάλεια των χρηστών ... εφόσον τα εν λόγω ΜΑΠ συντηρούνται κατάλληλα και χρησιμοποιούνται για τον προβλεπόμενο σκοπό.» (Άρθρο 2.1. της οδηγίας).

Τα Κράτη Μέλη πρέπει να επιτρέπουν ελεύθερη κυκλοφορία στα ΜΑΠ που διατίθενται στην αγορά σε συμμόρφωση με τις απαιτήσεις της οδηγίας. Ωστόσο το τεκμήριο πιστότητας που παρέχεται στα προϊόντα με σήμανση «CE» δεν είναι απόλυτο: εξαρτάται από το καθήκον για προστασία της υγείας και της ασφάλειας των χρηστών.

«Σε περίπτωση που κράτος μέλος διαπιστώνει ότι τα ΜΑΠ με το σήμα EOK που χρησιμοποιούνται σύμφωνα με τον προορισμό τους εγκλείουν κινδύνους για την ασφάλεια προσώπων, κατοικίδιων ζώων ή αγαθών, λαμβάνει όλα τα αναγκαία μέτρα ώστε τα ΜΑΠ αυτά να αποσυρθούν από την αγορά και να απαγορευτεί η διάθεσή τους στην αγορά ή η ελεύθερη κυκλοφορία τους.» (Άρθρο 7.1. της οδηγίας).

Η ευθύνη των Κρατών Μελών να διασφαλίσουν, επομένως, όπως μόνο ασφαλή προϊόντα διατίθενται στην αγορά υποδηλώνει την υποχρέωση να οργανώσει και να εκτελέσει αποτελεσματική επίβλεψη της αγοράς. Ο κύριος στόχος αυτής της επίβλεψης είναι να διασφαλίσει ότι οι βασικές απαιτήσεις της οδηγίας διασφαλίζονται από τα ΜΑΠ που διατίθενται αποτελεσματικά στην αγορά.

Στην περίπτωση πιστοποιημένων ΜΑΠ από τον ίδιο τον κατασκευαστή, η επίβλεψη της αγοράς είναι αναγκαία για να διασφαλίσει ότι αυτή η απλή διαδικασία δεν θεωρείται μια πόρτα που ανοίγεται σε προϊόντα που δεν συμμορφώνονται.

Στην περίπτωση του μεγαλύτερου ποσοστού των ΜΑΠ, για τα οποία το μοντέλο έχει εγκριθεί από τρίτο μέρος πριν η παραγωγή διατεθεί στην αγορά, η επίβλεψη της αγοράς περιλαμβάνει έλεγχο για να διαπιστωθεί ότι τα προϊόντα που διατέθηκαν αποτελεσματικά στην αγορά συμμορφώνονται με τις διατάξεις της οδηγίας ΜΑΠ. Μπορεί επίσης να αποκαλύψει υποθέσεις όπου η επαλήθευση συμμόρφωσης δεν έχει εκτελεστεί ορθά από τον Κοινοποιημένο Οργανισμό.

Για ΜΑΠ που υποβάλλονται στις διαδικασίες που περιγράφονται στο Άρθρο 11 της οδηγίας, που περιλαμβάνουν έγκριση του συστήματος ασφάλειας ποιότητας των κατασκευαστών ή περιοδικούς ελέγχους παραγωγής, η επίβλεψη της αγοράς μπορεί να θεωρηθεί λιγότερο ουσιαστική.

Η επίβλεψη της αγοράς είναι, επομένως, ένα σημαντικό εργαλείο για αποτελεσματική επιβολή των διατάξεων της οδηγίας. Πρέπει να θεωρηθεί σημαντικό για την αξιοπιστία της σήμανσης CE, και γενικότερα, να δημιουργηθεί εμπιστοσύνη στην κοινή αγορά.

ΠΟΙΟΣ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΕΠΙΒΛΕΨΗ ΤΗΣ ΑΓΟΡΑΣ;

Η επίβλεψη της αγοράς πρέπει να εκτελείται με εγγύηση αμεροληψίας και αντικειμενικότητας, η οποία υποδηλώνει γενική ευθύνη των δημοσίων αρχών των Κρατών Μελών. Συγκεκριμένα, η επίβλεψη των ΜΑΠ που ήδη διατίθενται στην αγορά δεν αποτελεί έργο των Κοινοποιημένων Οργανισμών που είναι υπεύθυνοι για την επαλήθευση μοντέλων ΜΑΠ πριν τη διάθεσή τους στην αγορά.

Ωστόσο, οι δημόσιες αρχές δεν διαθέτουν πάντα την εμπειρογνώμοσύνη ή τον εξοπλισμό που είναι απαραίτητος για να εκτελεστούν οι πολύ συγκεκριμένες δοκιμές που απαιτούνται για να ελεγχθεί η συμμόρφωση των ΜΑΠ με τις βασικές απαιτήσεις. Οι δημόσιες αρχές μπορούν επομένως, να αποταθούν σε αρμόδιους φορείς, περιλαμβανομένων Κοινοποιημένων Οργανισμών, για να παρασχεθεί αυτή η εμπειρογνώμοσύνη, ενώ παραμένουν μοναδικοί κριτές των συμπερασμάτων και των ενεργειών που θα ληφθούν.

Τα Κράτη Μέλη πρέπει να καθορίσουν τις αρχές που θα είναι υπεύθυνες για την επιβολή, περιλαμβανομένης της επίβλεψης της αγοράς των ΜΑΠ. Οι αρχές μπορεί να είναι εθνικές, περιφερειακές ή τοπικές, δεδομένου ότι ολόκληρη η εθνική περιφέρεια καλύπτεται. Η επίβλεψη της αγοράς μπορεί επίσης να μοιραστεί ανάμεσα σε διάφορες αρχές - αυτό μπορεί να είναι αναγκαίο για να καλυφθούν τα ΜΑΠ τόσο για επαγγελματική και για ιδιωτική χρήση για τα οποία τα κανάλια διανομής είναι συχνά διαφορετικά.

Οι εμπλεκόμενες αρχές μπορεί να περιλάβουν τις υπηρεσίες προστασίας του καταναλωτή, επιθεώρηση εργασίας και τελωνειακές αρχές. Όταν τα Κράτη Μέλη διορίσουν ορισμένες αρχές για επίβλεψη αγοράς είναι αναγκαίο να οργανώσουν συντονισμό των δραστηριοτήτων τους. Είναι επίσης χρήσιμο να επιλεγεί μια συντονιστική αρχή, η οποία μπορεί να είναι η αντίστοιχη για τις αρχές άλλων Κρατών Μελών.

Αυτές οι αρχές πρέπει να διαθέτουν τις απαραίτητες εξουσίες και να τους αποδίδονται επαρκείς πόροι για να μπορούν να εκτελούν αποδοτική επίβλεψη της αγοράς. Αυτές οι εξουσίες περιλαμβάνουν την εξουσία για επίσκεψη σε υποστατικά κατασκευαστών, διανομέων ή χρηστών, τη δειγματοληψία ή

αγορά δειγμάτων για εξέταση ή δοκιμή και για απαίτηση όλων των απαραίτητων πληροφοριών. Η δραστηριότητα επίβλεψης της αγοράς μπορεί να λάβει διάφορες μορφές. Σχηματικά, είναι δυνατό να διακριθούν επίσημοι έλεγχοι από ελέγχους για ουσιαστική, τεχνική συμμόρφωση με τις βασικές απαιτήσεις.

ΕΛΕΓΧΟΙ ΣΗΜΑΝΣΗΣ ΚΑΙ ΤΕΧΝΙΚΩΝ ΕΓΓΡΑΦΩΝ

Η οδηγία παρέχει τις αρμόδιες αρχές για την επίβλεψη της αγοράς με ορισμένα εργαλεία για έλεγχο τήρησης των διαδικασιών επαλήθευσης συμμόρφωσης.

Απουσία της σήμανσης CE αποτελεί καθαρή ένδειξη ότι οι απαιτήσεις της οδηγίας δεν έχουν ληφθεί υπόψη.

Η δήλωση ΕΚ συμμόρφωσης των κατασκευαστών πρέπει να παρουσιαστεί όταν ζητηθεί. Αυτό το έγγραφο καθιστά δυνατό για τις αρχές επίβλεψης της αγοράς να γνωρίζουν ποια διαδικασία επαλήθευσης έχει ακολουθηθεί, τον αρμόδιο ή αρμόδιους Κοινοποιημένους Οργανισμούς και το χρησιμοποιούμενο εναρμονισμένο πρότυπο ή πρότυπα.

Οι πληροφορίες που περιέχονται στη δήλωση ΕΚ συμμόρφωσης μπορούν να συγκριθούν με τις οδηγίες για χρήση του κατασκευαστή (οι οποίες πρέπει να συνοδεύουν το ΜΑΠ), για να ελεγχθεί ότι η ακολουθούμενη διαδικασία επαλήθευσης ανταποκρίνεται στους κινδύνους από τους οποίους το ΜΑΠ είναι σχεδιασμένο να προστατεύει.

Οι πληροφορίες που περιέχονται στη δήλωση ΕΚ συμμόρφωσης επίσης καθιστούν δυνατό για τις αρχές να επικοινωνούν με τους αρμόδιους Κοινοποιημένους Οργανισμούς για να αποκτήσουν αντίτυπο της βεβαίωσης εξέτασης τύπου ΕΚ, του τεχνικού φακέλου παραγωγής και των εκθέσεων δοκιμών.

Τέλος, οι αρχές μπορούν να ζητήσουν από τον κατασκευαστή να παρουσιάσει σχετικά αποσπάσματα του τεχνικού φακέλου προς υποστήριξη της δήλωσης ΕΚ συμμόρφωσης.

Σε πολλές περιπτώσεις, η εξέταση της σήμανσης και των τεχνικών εγγράφων μπορεί να θεωρηθεί επαρκής ένδειξη για τη συμμόρφωση των ΜΑΠ. Ωστόσο, σε περίπτωση αμφισβήτησης της συμμόρφωσης των ΜΑΠ με τις βασικές απαιτήσεις ή με τα επίπεδα απόδοσης που ισχυρίζεται ο κατασκευαστής, δεν είναι γενικά δυνατό να προκύψει συμπέρασμα απλώς από οπτική εξέταση. Ο έλεγχος της τεχνικής συμμόρφωσης των ΜΑΠ απαιτεί την εκτέλεση εργαστηριακών δοκιμών.

ΕΛΕΓΧΟΣ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΜΕ ΤΙΣ ΒΑΣΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ

Οι αναγκαίες δοκιμές για έλεγχο συμμόρφωσης με τις Βασικές Απαιτήσεις Υγείας και Ασφάλειας είναι συχνά καταστρεπτικές και μπορεί να απαιτούν δείγματα των ελεγχόμενων ΜΑΠ. Συνεπώς, αυτή η άποψη της επίβλεψης της αγοράς περιλαμβάνει είτε τη λήψη είτε την αγορά του απαιτούμενου αριθμού δειγμάτων (βάσει των εξουσιών των αρχών επίβλεψης). Οι δοκιμές μπορεί να εκτελεστούν εντός των εγκαταστάσεων των αρχών εφόσον αυτές είναι διαθέσιμες, ή να ανατεθούν σε αρμόδια εργαστήρια.

Γενικά, όταν ο τύπος ΜΑΠ υπό έλεγχο καλύπτεται από εναρμονισμένα πρότυπα, οι κατάλληλες δοκιμές είναι αυτές που περιγράφονται στο σχετικό πρότυπο. Αν δεν υπάρχει εναρμονισμένο πρότυπο, ή αν ο κατασκευαστής έχει εφαρμόσει άλλα κριτήρια για επαλήθευση συμμόρφωσης, μπορεί να είναι απαραίτητο να καθορισθούν κατάλληλες δοκιμές. Σε πολλές περιπτώσεις, μπορεί να θεωρηθεί μη αναγκαία η εκτέλεση όλων των δοκιμών που καθορίζονται από το εναρμονισμένο πρότυπο. Μπορεί να εξοικονομηθεί χρόνος και χρήμα περιορίζοντας τους ελέγχους ώστε να γίνονται δοκιμές συγκεκριμένης σημασίας για την ασφάλεια των χρηστών ή να είναι επαρκείς ώστε να καθορίζουν το επίπεδο προστασίας που παρέχεται από τα ΜΑΠ.

Σε πολλές περιπτώσεις, τα πιο κατάλληλα και καλύτερα εξοπλισμένα εργαστήρια για να εκτελέσουν τις δοκιμές είναι τα εργαστήρια των Κοινοποιημένων Οργανισμών, αλλά πρέπει να είναι σαφές ότι σε αυτή την περίπτωση, ο οργανισμός δεν ενεργεί ως Κοινοποιημένος Οργανισμός αλλά ως οίκος δοκιμών εκ μέρους των αρχών επίβλεψης της αγοράς.

Όταν οι αρχές επίβλεψης της αγοράς λαμβάνουν τις εκθέσεις δοκιμών, οι κατασκευαστές πρέπει όποτε είναι δυνατό να ενημερώνονται για τα αποτελέσματα και να τους ζητείται να παρουσιάσουν τις παρατηρήσεις τους, πριν αποφασιστεί η ενέργεια που θα ληφθεί. Μπορεί να δικαιολογηθούν εξαιρέσεις, αν η ενέργεια θεωρείται επείγουσα για την προστασία των χρηστών.

Η εμπειρία δείχνει ότι στις περισσότερες περιπτώσεις, όταν οι έλεγχοι επίβλεψης της αγοράς αποκαλύπτουν ανωμαλίες, τα διορθωτικά μέτρα πρέπει να συμφωνηθούν από τον κατασκευαστή. Αυτά τα διορθωτικά μέτρα μπορεί να περιλαμβάνουν ολοκλήρωση της διαδικασίας επαλήθευσης

συμμόρφωσης, τροποποιήσεις αναφορικά με το προϊόν και τις οδηγίες χρήσης ή βελτίωση των ρυθμίσεων για έλεγχο ποιότητας της παραγωγής. Όταν η επίβλεψη αποκαλύπτει ουσιώδη προβλήματα σχετικά είτε με το ίδιο το ΜΑΠ είτε με την πληροφόρηση προς το κοινό, μπορεί να ζητηθεί από τους κατασκευαστές να αποσύρουν τα προϊόντα από την αγορά και/ή να πληροφορήσουν τους πελάτες τους.

Σε περίπτωση ΜΑΠ που δεν συμμορφώνονται, αφού ληφθούν υπόψη οι παρατηρήσεις που παρουσιάστηκαν από τους κατασκευαστές, και από την άποψη της σοβαρότητας της μη πιστότητας, οι αρχές επίβλεψης της αγοράς πρέπει να καθορίσουν την κατάλληλη πορεία δράσης. Ορισμένες δυνατότητες προσφέρονται ακόμη.

ΑΝ ΣΥΜΦΩΝΗΘΟΥΝ ΕΠΑΡΚΗ ΔΙΟΡΘΩΤΙΚΑ ΜΕΤΡΑ ΑΠΟ ΤΟΝ ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΗ

Όταν ο κατασκευαστής και οι αρχές συμφωνήσουν κάποια διορθωτικά μέτρα και αυτά θεωρούνται επαρκή για την προστασία της υγείας και της ασφάλειας των χρηστών δεδομένου ότι δίνεται επαρκής διαβεβαίωση ότι αυτά τα μέτρα όντως θα ληφθούν, οι αρχές επιτήρησης αγοράς μπορεί να θεωρήσουν το φάκελο κλειστό. Στις περισσότερες περιπτώσεις αυτό το αποτέλεσμα είναι αμφίβολο.

Αυτή η κατάσταση δημιουργεί ένα πρόβλημα, αφού η τεχνική εναρμόνιση που εισήχθη από την οδηγία έχει δημιουργήσει μια κοινή αγορά καθιστώντας τα ΜΑΠ ικανά να κυκλοφορούν ελεύθερα διαμέσου των εθνικών συνόρων, αλλά η αρχή επίβλεψης της αγοράς είναι αρμόδια μόνο για την εγχώρια αγορά. Αν ένα πρόβλημα έχει φτάσει σε μια ικανοποιητική επίλυση σε ένα Κράτος Μέλος, ένας ασυνείδητος κατασκευαστής μπορεί να δελεαστεί να πουλήσει αποθέματα που δεν συμμορφώνονται σε άλλο Κράτος Μέλος όπου το πρόβλημα μπορεί να μην έχει εντοπιστεί.

Για να αντιμετωπιστεί αυτή η κατάσταση τελικά και να διασφαλιστεί ένα ισοδύναμο επίπεδο προστασίας σε όλη την Κοινότητα, είναι σαφώς αναγκαίο για τα Κράτη Μέλη να αναπτύξουν αμοιβαία πληροφόρηση για τις δραστηριότητές τους σχετικά με την επίβλεψη της αγοράς. Συγκεκριμένα, αυτό καθιστά ικανό κάθε Κράτος Μέλος να επαληθεύσει ότι διορθωτικά μέτρα που έχουν συμφωνηθεί σε άλλο Κράτος Μέλος έχουν εφαρμοστεί και αλλού.

Η ανταλλαγή πληροφοριών μεταξύ αρχών επίβλεψης της αγοράς είναι επίσης χρήσιμη για την αύξηση της αποτελεσματικότητας της επίβλεψης της αγοράς. Για παράδειγμα, αν μια αρχή έχει εξετάσει ένα τύπο ΜΑΠ και έχει καταλήξει ότι βρίσκεται σε μια γενικά ικανοποιητική κατάσταση, ένα άλλο Κράτος Μέλος μπορεί να θεωρήσει ότι περαιτέρω εργασία σε αυτό τον τομέα δεν έχει μεγάλο ενδιαφέρον. Από την άλλη, αν ένα Κράτος Μέλος επισημαίνει καθαρά ένα προβληματικό τομέα, αυτή η ενέργεια μπορεί να προειδοποιήσει και άλλα Κράτη Μέλη και να καταστήσει δυνατή τη συγκέντρωση των δραστηριοτήτων παρακολούθησης εκεί όπου υπάρχει μεγαλύτερη ανάγκη. Η ανταλλαγή εμπειριών επίσης καθιστά δυνατή την επέκταση της καλής πρακτικής και αποτελεσματικών τεχνικών για παρακολούθηση. Τέλος, καλές επαφές μεταξύ των αρχών παρακολούθησης διευκολύνουν την επίλυση προβλημάτων σε τομείς που παρουσιάζουν επιπλοκές για ορισμένα Κράτη Μέλη.

Ως έχει η κατάσταση, δεν έχει καθοριστεί από την οδηγία επίσημη διαδικασία για διοικητική συνεργασία. Ωστόσο, απαιτείται από τα Κράτη Μέλη, στα πλαίσια του Άρθρου 5 της Συνθήκης της Ρώμης, να συνεργάζονται για ικανοποίηση των υποχρεώσεών τους. Η βελτίωση αυτής της συνεργασίας αποτελεί, επομένως, πρωταρχικό καθήκον για τη Μόνιμη Επιτροπή που έχει διοριστεί για να αντιμετωπίσει τα προβλήματα εφαρμογής της οδηγίας και μπορεί όντως να απαιτείται βελτίωση της ίδιας της οδηγίας.

ΑΝ ΔΥΝΑΤΑΙ ΕΝΑ ΜΑΠ ΜΕ ΣΗΜΑΝΣΗ CE ΝΑ ΘΕΣΕΙ ΣΕ ΚΙΝΔΥΝΟ ΤΗΝ ΥΓΕΙΑ Η ΤΗΝ ΑΣΦΑΛΕΙΑ ΤΩΝ ΧΡΗΣΤΩΝ

Κατ' αρχήν, η διάθεση στην αγορά ΜΑΠ που δεν συμμορφώνονται με τις Βασικές Απαιτήσεις Υγείας και Ασφάλειας αποτελεί παράβαση, για την οποία μπορεί να επιβληθούν κυρώσεις στα πλαίσια της εθνικής νομοθεσίας. Ωστόσο, αυτό δεν είναι αρκετό για να προστατεύσει τους χρήστες.

Αν ο κατασκευαστής δεν λάβει θεληματικά ορισμένα διορθωτικά μέτρα, ή αν αυτά θεωρηθούν ανεπαρκή για να προστατεύσουν τους χρήστες, το Κράτος Μέλος πρέπει να λάβει τα απαραίτητα μέτρα για να αποσυρθούν τα ΜΑΠ από την αγορά και να περιοριστεί ή να απαγορευθεί η διάθεσή τους στην αγορά. Το Άρθρο 7 της οδηγίας καθορίζει μια διαδικασία για να ακολουθηθεί σε τέτοια περίπτωση, που είναι γνωστή ως η διαδικασία διασφάλισης ή το άρθρο διασφάλισης.

Η ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΑ ΔΙΑΣΦΑΛΙΣΗΣ ΓΙΑ ΜΗ ΑΣΦΑΛΗ ΜΑΠ

Το Κράτος Μέλος ενημερώνει την Επιτροπή παρουσιάζοντας τους λόγους για τη λήψη των μέτρων. Συγκεκριμένα, πρέπει να υπάρχει ένδειξη κατά πόσο η μη πιστότητα του υπό εξέταση ΜΑΠ οφείλεται σε μη τήρηση των Βασικών Απαιτήσεων Υγείας και Ασφάλειας, σε μη ικανοποιητική εφαρμογή

εναρμονισμένων προτύπων ή σε ελλείψεις στα ίδια τα εναρμονισμένα πρότυπα.

Ύστερα, η Επιτροπή συσκέπτεται με τα ενδιαφερόμενα μέρη. Μετά από έρευνα, η οποία μπορεί να περιλαμβάνει προσφυγή σε γνώμη εμπειρογνώμονα αν υφίστανται τεχνικά ζητήματα, η Επιτροπή αποφασίζει κατά πόσο η ενέργεια του Κράτους Μέλους ήταν δικαιολογημένη ή όχι. Αν η ενέργεια είναι δικαιολογημένη, τα άλλα Κράτη Μέλη ενημερώνονται ώστε να λάβουν τα απαραίτητα μέτρα για να προληφθεί κυκλοφορία του επικίνδυνου προϊόντος σε όλη την Κοινότητα. Αν η Επιτροπή κρίνει ότι η ενέργεια του Κράτους Μέλους δεν είναι δικαιολογημένη, το Κράτος Μέλος και ο κατασκευαστής ενημερώνονται αντίστοιχα.

Αν επιβεβαιωθεί ότι η μη πιστότητα των ΜΑΠ είναι αποτέλεσμα ελλείψεων ενός εναρμονισμένου προτύπου, η Επιτροπή χρησιμοποιεί τη διαδικασία που καθορίζεται στη «ρήτρα διασφάλισης» για πρότυπα.

Η ΡΗΤΡΑ ΔΙΑΣΦΑΛΙΣΗΣ ΓΙΑ ΜΗ ΙΚΑΝΟΠΟΙΗΤΙΚΑ ΕΝΑΡΜΟΝΙΣΜΕΝΑ ΠΡΟΤΥΠΑ

Σε περίπτωση που είτε η Επιτροπή είτε ένα Κράτος Μέλος θεωρούν ότι ένα εναρμονισμένο πρότυπο δεν ικανοποιεί τις βασικές απαιτήσεις της οδηγίας, τότε πρέπει να αναφέρουν το θέμα στην Επιτροπή που διορίστηκε στα πλαίσια της Οδηγίας 98/34/ΕΚ όπως τροποποιήθηκε από την Οδηγία 98/48/ΕΚ, η οποία ασχολείται με πρότυπα και τεχνικούς κανονισμούς. Υπό το φως της γνώμης της Επιτροπής, η Επιτροπή αποφασίζει κατά πόσο είναι αναγκαίο να αποσυρθεί η αναφορά του προτύπου υπό εξέταση από την ΕΕΕΚ.

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

ΠΡΟΤΥΠΑ

ΚΟΠΠ

Κυπριακός Οργανισμός για την Προώθηση της Ποιότητας
στο Υπουργείο Εμπορίου, Βιομηχανίας και Τουρισμού
13-15 Οδός Αντρέα Αραούζου
1421 Λευκωσία Κύπρος

Οι ενδιαφερόμενοι μπορούν να βρουν περισσότερες πληροφορίες και συνδέσμους στις σχετικές Ευρωπαϊκές ιστοσελίδες στην ηλεκτρονική διεύθυνση:

www.cys.mcit.gov.cy

επιλέγοντας το σύνδεσμο:

ΝΕΑ ΠΡΟΣΕΓΓΙΣΗ

Οδηγός για την Εφαρμογή της Οδηγίας σχετικά με τα Μέσα Ατομικής Προστασίας
EuropeAid/114385/D/SV/CY

ΑΡΜΟΔΙΑ ΑΡΧΗ ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ

Στην Κύπρο, την ευθύνη για την εφαρμογή των κανονισμών που αφορούν την Οδηγία σχετικά με τα Μέσα Ατομικής Προστασίας, έχει το Υπουργείο Εργασίας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων. Οι ενδιαφερόμενοι μπορούν να βρουν περισσότερες πληροφορίες για την εφαρμογή και τις κυρώσεις στο

Τμήμα Επιθεώρησης Εργασίας
Υπουργείο Εργασίας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων

Υπεύθυνος Επικοινωνίας:
Τασούλα Κυπριανίδου - Λεοντίδου
Λειτουργός Επιθεώρησης Εργασίας
Τηλ. 22405653
Τηλεομ. 22663788
Email: tkyprianidou@dli.mlsi.gov.cy

ΝΟΜΟΘΕΣΙΑ ΤΗΣ ΚΥΠΡΟΥ

Γενικές απαιτήσεις καθώς και διατάξεις διατυπώνονται στον **Κυπριακό Νόμο-Πλαίσιο Ν. 30(I)/2002** (ημερ. δημ. 5.4.2002) καθώς και στην **Τροπολογία Ν. 29(I)/2003** (ημερ. δημ. 28.3.2003).

Ο Νόμος-Πλαίσιο παρουσιάζει τη νομική βάση για τους Κυπριακούς Κανονισμούς που αναφέρονται στις σχετικές Οδηγίες.

Οι Κυπριακοί Κανονισμοί που αναφέρονται στην Οδηγία σχετικά με τα Μέσα Ατομικής Προστασίας είναι οι περί των Βασικών Απαιτήσεων (Μέσα Ατομικής Προστασίας) **Κανονισμοί του 2003, Κ.Δ.Π. 315/2003** (ημερ. δημ. 18.4.2003).