



EuropeAid /114385/D/SV/CY

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



ΕΝΗΜΕΡΩΤΙΚΟ ΦΥΛΛΑΔΙΟ

για την εφαρμογή της
ΟΔΗΓΙΑΣ

89/686/ΕΟΚ

σχετικά με τα

ΜΑΠ

Μέσα Ατομικής Προστασίας

Η Απόφαση Συμβουλίου 89/686/ΕΟΚ της 21 Δεκεμβρίου 1989 για την προσέγγιση των νομοθεσιών των Κρατών Μελών σχετικά με τα μέσα ατομικής προστασίας θα εφαρμοστεί στην Κύπρο. Η αντίστοιχη εθνική νομοθεσία θα τεθεί σε ισχύ από την 1 Μαΐου 2004. Μετά από αυτή την ημερομηνία μόνο ΜΑΠ που συμμορφώνονται με τους Κανονισμούς της Κύπρου θα διατίθενται στην αγορά.

Η οδηγία περιγράφει

- τις βασικές απαιτήσεις που πρέπει να ικανοποιούν τα μέσα ατομικής προστασίας
- τη διαδικασία συμμόρφωσης και τις διαδικασίες για μέσα ατομικής προστασίας
- τη σήμανση μέσων ατομικής προστασίας
- τη σήμανση Συμμόρφωσης CE.

Οι υποχρεώσεις που επιβλήθηκαν από την Οδηγία ΜΑΠ αφορούν κυρίως τους κατασκευαστές ΜΑΠ. Άλλοι παράγοντες, όπως εισαγωγείς ΜΑΠ από τρίτες χώρες, χονδρέμποροι ή ιδιοκτήτες ΜΑΠ, μπορούν να δρουν 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. Τα καθήκοντα των κατασκευαστών ισχύουν για κάθε νομικό ή φυσικό πρόσωπο που αναλαμβάνει την ευθύνη σχεδιασμού και κατασκευής ΜΑΠ ή που συναρμολογεί, συσκευάζει, επεξεργάζεται ή βάζει νέες ετικέτες σε έτοιμα για παράδοση προϊόντα εν όψει της διάθεσής τους στην Κοινοτική Αγορά στο όνομά του ή που αλλάζει την προβλεπόμενη χρήση του προϊόντος με τέτοιο τρόπο ώστε να είναι εφαρμόσιμες διαφορετικές βασικές απαιτήσεις ή που προσαρμόζει, τροποποιεί ή επανακατασκευάζει ένα ΜΑΠ.

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 τη διάθεσής του και/ή τη χρήση στον Ευρωπαϊκή Κοινότητα

ΠΕΔΙΟ ΕΦΑΡΜΟΓΗΣ ΤΗΣ ΟΔΗΓΙΑΣ

Η οδηγία εφαρμόζεται σε ΜΑΠ που καθορίζεται ως ακολούθως:

- 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 αναχαίτισης 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. Καθοδήγηση για την εφαρμογή της οδηγίας βρίσκεται στο:

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

ΔΙΑΔΙΚΑΣΙΕΣ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΤΗΣ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ

Πριν την παραγωγή ενός συγκεκριμένου μοντέλου ΜΑΠ, ο κατασκευαστής πρέπει να προσδιορίσει ποιες από τις Βασικές Απαιτήσεις Υγείας και Ασφάλειας (BAYA), που εμφανίζονται στο Παράρτημα II της οδηγίας, εφαρμόζονται στα ΜΑΠ υπό έλεγχο. Τα ΜΑΠ πρέπει να σχεδιαστούν με τέτοιο τρόπο για να ικανοποιηθούν

οι σχετικές απαιτήσεις. 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.

Πριν τη διάθεση στην αγορά του μοντέλου ΜΑΠ, ο κατασκευαστής υποβάλλει το μοντέλο στην κατάλληλη διαδικασία εκτίμησης συμμόρφωσης, η οποία διαφέρει σύμφωνα με τον κίνδυνο που καλύπτεται από τον εξοπλισμό. Ύστερα, μπορεί να επιθέσει τη Σήμανση Συμμόρφωσης CE στο προϊόν και να συνθέσει τη δήλωση συμμόρφωσης ΕΚ τύπου. Η Οδηγία ΜΑΠ χωρίζεται σε τρεις διαφορετικές ομάδες, σύμφωνα με τις διαφορετικές διαδικασίες εκτίμησης συμμόρφωσης. Συνήθως αυτές οι ομάδες ονομάζονται κατηγορίες. Οι κατηγορίες αντιστοιχούν σε διαφορετικά επίπεδα κινδύνων από τα οποία το ΜΑΠ είναι σχεδιασμένο να προστατεύει.

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 (γυαλιά ηλίου).

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*

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 συμμόρφωσης ΕΚ τύπου μόνο.
II	Όλα τα ΜΑΠ, αλλά εκτός εκείνων που αναφέρονται στην Κατηγορία I ή Κατηγορία III.	Εξέταση ΕΚ τύπου και δήλωση συμμόρφωσης ΕΚ τύπου.
III	Τα ΜΑΠ σύνθετου σχεδιασμού με σκοπό να προστατεύσει ενάντια σε 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 ΕΚ τύπου και είτε – σύστημα ελέγχου ποιότητας ΕΚ για το τελικό προϊόν ή σύστημα ελέγχου ποιότητας για την παραγωγή, και δήλωση συμμόρφωσης ΕΚ τύπου.

- 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 δίνεται 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

Ο κατασκευαστής πρέπει να συνθέσει τα τεχνικά έγγραφα, δείχνοντας πώς οι Βασικές Απαιτήσεις Υγείας και Ασφάλειας έχουν ικανοποιηθεί. Πρέπει να είναι σε θέση να παρουσιάσει αποσπάσματα αυτών των τεχνικών εγγράφων όταν του ζητηθεί από τις αρμόδιες αρχές. 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:

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.

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.

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 αξιολόγησης, και για κοινοποίηση των οργανισμών που είναι εγκεκριμένοι από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή.

Ο κατάλογος των Κοινοποιημένων Οργανισμών παρατίθεται στο:

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

ΕΞΕΤΑΣΗ ΤΥΠΟΥ ΕΚ

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 ΕΚ τύπου. Η εξέταση ΕΚ τύπου 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 έναν 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.
- Πρέπει να συνοδεύεται από ανάλογο αριθμό 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.

ΒΕΒΑΙΩΣΗ ΕΞΕΤΑΣΗΣ ΕΚ ΤΥΠΟΥ

Αν το μοντέλο ικανοποιεί τις σχετικές απαιτήσεις, ο Κοινοποιημένος Οργανισμός θα σχεδιάσει μια βεβαίωση εξέτασης τύπου ΕΚ. Αυτή βεβαίωση θα αποδίδει τα ευρήματα της εξέτασης, θα καταδεικνύει οποιοσδήποτε συνθήκες σχετίζονται με το ζήτημα και θα ενσωματώνει τις απαραίτητες περιγραφές και σχέδια για τον προσδιορισμό του εγκεκριμένου μοντέλου. Η εγκυρότητα της βεβαίωσης δεν περιορίζεται σύμφωνα με την παρούσα Οδηγία. Παρόλα αυτά, συστήνεται να ακολουθηθεί η εξέλιξη και να γίνει νέα εκτίμηση συμμόρφωσης όταν το πρότυπο αναθεωρηθεί.

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 Ή ΤΗΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ

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.

Η εναλλακτική δυνατότητα είναι να αποδειχθεί ότι το σύστημα εξασφάλισης ποιότητας είναι επαρκές και αποδοτικό. Το σύστημα πρέπει να ελεγχθεί και να εγκριθεί από ένα Κοινοποιημένο Οργανισμό που επιλέγεται από τον κατασκευαστή. Ο Κοινοποιημένος Οργανισμός πρέπει να αξιολογήσει το σύστημα διασφάλισης ποιότητας για να καθορίσει κατά πόσο ικανοποιεί τις απαιτήσεις. Ένα σύστημα διασφάλισης ποιότητας που ικανοποιεί το σχετικό εναρμονισμένο πρότυπο θεωρείται ότι συμμορφώνεται με αυτές τις απαιτήσεις. Η Οδηγία ΜΑΠ δεν αναφέρεται σε κάποιο συγκεκριμένο πρότυπο EN ISO 9000 όταν δίνονται απαιτήσεις στο σύστημα διασφάλισης ποιότητας για την παραγωγή ΜΑΠ. Η Επιτροπή έχει δώσει συμβουλές, ως προς ποια άρθρα του προτύπου EN ISO 9001:2000 είναι σχετικά για την ικανοποίηση των απαιτήσεων της Οδηγίας.

ΔΗΛΩΣΗ ΕΚ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ

Ο κατασκευαστής ή ο εξουσιοδοτημένος του αντιπρόσωπος πρέπει να καταρτίσει και να υπογράψει δήλωση συμμόρφωσης ΕΚ τύπου 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.

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.

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.

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 την προϊόντα της Κατηγορίας III, η Σήμανση Συμμόρφωσης CE περιλαμβάνει τον αριθμό αναγνώρισης του Κοινοποιημένου Οργανισμού που είναι υπεύθυνος για τη διαδικασία του Αρθρου 11 Α ή Β.

ΒΑΣΙΚΕΣ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΑΣΦΑΛΕΙΑΣ

Οι Βασικές Απαιτήσεις Υγείας και Ασφάλειας (BAYA) όπως συνήθως αναφέρονται, 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.

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 εμπόδιζαν την αποτελεσματική χρήση του κατά τη διάρκεια της έκθεσης στον κίνδυνο, ή την ομαλή διεξαγωγή της δραστηριότητας.

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 φαριούνται με σκοπό την οπτική επισήμανση του χρήστη
- πολλαπλής προστασίας.

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

Οι νομικές και υποχρεωτικές απαιτήσεις για ΜΑΠ περιγράφονται στον Κανονισμό ΜΑΠ. Αφού οι απαιτήσεις έχουν αποτυπωθεί σε γενικές γραμμές, πρέπει να δοθούν πιο ακριβείς πληροφορίες. Αυτές οι πληροφορίες μπορούν να αποκτηθούν από τα εναρμονισμένα πρότυπα EN.

Τα εναρμονισμένα πρότυπα δεν είναι υποχρεωτικά αλλά τα προϊόντα που συμμορφώνονται με τα εναρμονισμένα πρότυπα θεωρούνται ότι τηρούν τον Κανονισμό ΜΑΠ.

Τα εναρμονισμένα πρότυπα αποτελούν παράδειγμα για το πώς ένας συγκεκριμένος τύπος ΜΑΠ συμμορφώνεται με τις υποχρεωτικές απαιτήσεις του Κανονισμού ΜΑΠ. Αυτά τα πρότυπα περιέχουν επίσης μεθόδους δοκιμής, για το πώς να επαληθεύονται οι ιδιότητες του ΜΑΠ υπό εξέταση. Οι περισσότεροι κατασκευαστές παρέχουν προϊόντα που συμμορφώνονται με τα εναρμονισμένα πρότυπα.

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 28.8.28. Ο κατάλογος των εναρμονισμένων προτύπων βρίσκεται επίσης στο:

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

Περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τα πρότυπα καθώς και ενημερωτικά έντυπα μπορείτε να προμηθευτείτε από τους πιο κάτω οργανισμούς:

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

<http://www.cys.mcit.gov.cy>

ΕΝΗΜΕΡΩΤΙΚΟ ΣΗΜΕΙΩΜΑ ΤΟΥ ΚΑΤΑΣΚΕΥΑΣΤΗ

Το ενημερωτικό σημείωμα που συντάσσει και παραδίδει υποχρεωτικά ο κατασκευαστής μαζί με τα ΜΑΠ τα οποία διατίθενται στην αγορά πρέπει, εκτός από το όνομα και τη διεύθυνση του κατασκευαστή και/ή του εγκατεστημένου στην Κοινότητα εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου, να περιέχει κάθε χρήσιμο στοιχείο σχετικά με:

- τις οδηγίες αποθήκευσης, χρήσης, καθαρισμού, συντήρησης, επιθεώρησης και απολύμανσης. Τα προϊόντα καθαρισμού, συντήρησης ή απολύμανσης που συστήνονται από τους κατασκευαστές δεν πρέπει, σύμφωνα με τις οδηγίες χρήσης τους, να έχουν καμία επιβλαβή επίπτωση στα ΜΑΠ ούτε στο χρήστη
- τις επιδόσεις που επιτεύχθηκαν κατά τις τεχνικές δοκιμές για τον προσδιορισμό, το επίπεδο ή την κατηγορία προστασίας, των ΜΑΠ
- τα πρόσθετα εξαρτήματα που μπορούν να χρησιμοποιηθούν με το ΜΑΠ καθώς και τα χαρακτηριστικά των κατάλληλων ανταλλακτικών

- (δ) οι κατάλληλες κατηγορίες προστασίας για διάφορα επίπεδα κινδύνων και τα όρια εκτός των οποίων αντενδείκνυται η χρησιμοποίηση ενός ΜΑΠ
- (ε) την ημερομηνία ή τη χρονική διάρκεια μετά την οποία τα ΜΑΠ ή ορισμένα από τα συστατικά μέρη τους πρέπει να αποσύρονται
- (στ) το κατάλληλο είδος συσκευασίας για τη μεταφορά των ΜΑΠ
- (ζ) τη σημασία της σήμανσης, όταν υπάρχει
- (η) ενδεχομένως, τις αναφορές της Οδηγίας που εφαρμόζεται σύμφωνα με το Άρθρο 5 (6) (β)
- (θ) το όνομα, τη διεύθυνση και αριθμό αναγνώρισης του κοινοποιημένου οργανισμού που εμπλέκεται στο στάδιο σχεδιασμού του ΜΑΠ.

Το εν λόγω σημείωμα, που πρέπει να είναι σαφές και κατανοητό, πρέπει να είναι συντεταγμένο στην ελληνική γλώσσα.

Σε πολλές περιπτώσεις, τα εναρμονισμένα πρότυπα καθορίζουν επιπλέον λεπτομέρειες που πρέπει να περιληφθούν στις πληροφορίες που παρέχονται στον κατασκευαστή.

ΑΡΜΟΔΙΑ ΑΡΧΗ ΣΤΗΝ ΚΥΠΡΟ

Στην Κύπρο, την ευθύνη για την εφαρμογή της νομοθεσίας που αφορά την Οδηγία σχετικά με τα Μέσα Ατομικής Προστασίας, έχει το Υπουργείο Εργασίας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων, μέσω του Τμήματος Επιθεώρησης Εργασίας. Οι ενδιαφερόμενοι μπορεί να βρουν περισσότερες πληροφορίες για την εφαρμογή και τις κυρώσεις στο ακόλουθο σημείο επικοινωνίας Κύπρου:

Τμήμα Επιθεώρησης Επικοινωνίας
Υπουργείο Εργασίας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων
Υπεύθυνος Επικοινωνίας:
Τασούλα Κυπριανίδου-Λεοντίδου
Λειτουργός Επιθεώρησης Εργασίας

Τηλ. 22405653
Τηλεομ. 22663788
tkyprianidou@dli.mlsi.gov.cy

ΝΟΜΟΘΕΣΙΑ ΤΗΣ ΚΥΠΡΟΥ

Γενικές απαιτήσεις καθώς και διατάξεις διατυπώνονται στον **Κυπριακό Νόμο-Πλαίσιο Ν. 30(Ι)/2002** (ημερ. δημ. 5.4.2002) όπως έχει τροποποιηθεί από το **Νόμο Ν. 29(Ι)/2003** (ημερ. δημ. 28.3.2003). Ο Νόμος-Πλαίσιο παρουσιάζει τη νομική βάση για τους Κυπριακούς Κανονισμούς που αναφέρονται στις σχετικές Οδηγίες.

Ενημερωτικό Φυλλάδιο για την Οδηγία σχετικά με τα Μέσα Ατομικής Προστασίας

EuropeAid

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

ΠΕΡΙΣΣΟΤΕΡΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Περισσότερες πληροφορίες και σύνδεσμοι στις σχετικές Ευρωπαϊκές ιστοσελίδες υπάρχουν στην ηλεκτρονική διεύθυνση

<http://www.cys.mcit.gov.cy>

επιλέγοντας το σύνδεσμο:

ΝΕΑ ΠΡΟΣΕΓΓΙΣΗ

Ο παρόν Οδηγός τυπώθηκε με κονδύλια του έργου EuropeAid /114385/D/SV/CY project: «Αξιολόγηση των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων για την εναρμόνιση με τις οδηγίες της Νέας Προσέγγισης». Οι απόψεις οι οποίες αναφέρονται στο παρόν έντυπο δεν εκφράζουν απαραίτητα τις απόψεις της Ευρωπαϊκής Επιτροπής ή του Υπουργείου Εμπορίου, Βιομηχανίας και Τουρισμού, ή του Υπουργείου Εργασίας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων.

© Κυπριακή Δημοκρατία, Λευκωσία, Μάιος 2004