

Volgend jaar wordt een nieuwe Europese wet van kracht die we graag kort willen uitleggen vanuit het perspectief van de gebruiker van PBM. De huidige PBM-richtlijn 89/686/EG bepaalt de verkoop en distributie van persoonlijke beschermingsmiddelen (PBM). Vanaf 21 april 2018 zal deze worden vervangen door Verordening (EU) 2016/425.

PBM wordt gedefinieerd als een materiaal dat is ontworpen en vervaardigd om door een persoon te worden gedragen of vastgehouden ter bescherming tegen één of meer risico's voor de gezondheid of veiligheid van die persoon zoals helmen, adembescherming of valbescherming; gasdetectoren vallen hier echter niet onder.

Laten we met het belangrijkste feit beginnen: de Richtlijn bepaalt de verplichtingen van fabrikanten, verkopers en importeurs, alsmede die van testfaciliteiten en certificeringsinstellingen. **Deze veranderingen zijn in de eerste plaats op hen van toepassing. Voor gebruikers van PBM brengt de nieuwe Verordening meer veiligheid en transparantie.**

Hier volgt een samenvatting van de belangrijkste veranderingen:

1) Nieuwe verantwoordelijkheden voor verkopers en importeurs

De huidige Richtlijn bepaalt al de verplichtingen van fabrikanten of hun geautoriseerde vertegenwoordigers, de aanstaande Verordening is ook van toepassing op importeurs en verkopers. Alle economische spelers zullen er verantwoordelijk voor zijn dat alleen PBM die aan de Verordening voldoen op de markt worden gebracht.

2) Nieuwe PBM-categorisering

De huidige Richtlijn verdeelt PBM in drie categorieën. Daarmee wordt bepaald welke conformiteitsbeoordelingsprocedure van toepassing is. De toekomstige Verordening bepaalt de categorieën in overeenstemming met het risiconiveau waarmee het PBM de gebruiker moet beschermen. In totaal zijn er drie categorieën:

- **Categorie I** omvat minimale risico's, zoals oppervlakkig letsel (PBM: tuinhandschoenen) of schade aan de ogen als gevolg van blootstelling aan zonlicht (PBM: zonnebril). Voor deze PBM is een interne productiecontrole door de fabrikant afdoende.
- **Categorie III** omvat risico's die zeer ernstige gevolgen kunnen hebben, zoals overlijden of onomkeerbare schade aan de gezondheid, zoals gevaarlijke stoffen en mengsels (PBM: ademluchttoestellen, chemiepakken) of vallen (PBM: valbeschermingsuitrusting). Schadelijk lawaai is in de nieuwe Verordening erkend als onomkeerbaar gevaar voor de gezondheid. **Gehoorbescherming, veiligheidsvesten om verdrinking te voorkomen of PBM ter bescherming tegen verwonding door kettingzagen zijn voor het EERST in categorie III gezet.**

Voor PBM in categorie III is een EG-typeonderzoek vereist, dat wil zeggen tests en certificatie door een aangemelde instantie. Een aangemelde instantie moet tevens met onregelmatige intervallen herhaalde producttests uitvoeren of het systeem voor kwaliteitsborging controleren (auditeren). Verder is een interne productiecontrole door de fabrikant noodzakelijk om te zorgen dat het geproduceerde PBM overeenkomt met het geteste prototype.

- **Categorie II** omvat risico's die **niet** vermeld staan in de lijsten van categorieën I of III. Voor PBM die hieronder vallen zijn een EG-typeonderzoek en een interne productiecontrole door de fabrikant vereist.

3) Uitgebreide CE markering

PBM dat de conformiteitsbeoordelingsprocedure succesvol doorlopen heeft (en alleen die artikelen mogen in omloop worden gebracht) krijgt een CE-markering zoals dat nu ook al het geval is. Voor PBM uit categorie III wordt het referentienummer van het toezichtsorgaan aan de CE-markering toegevoegd.

4) Conformiteitsverklaring

De EU-conformiteitsverklaring*) is de schriftelijke bevestiging van de fabrikant dat een PBM-artikel voldoet aan alle eisen van de PBM-richtlijn of vanaf april 2018 aan die van de PBM-verordening. In de toekomst moet de conformiteitsverklaring bij alle leveringen gevoegd worden. Het is ook mogelijk om een koppeling naar een website in de gebruiksinstructies te zetten waar de conformiteitsverklaring kan worden gedownload.

5) Overgangsbepalingen

De nieuwe Verordening is geldig vanaf 21 april 2018 en op dezelfde datum zal de oude Richtlijn worden ingetrokken. PBM dat voor die datum voldeed aan de eisen van de oude Richtlijn mag verkocht blijven worden als de Certificaten van EG-typeonderzoek geldig zijn. PBM die voldoen aan de oude Richtlijn mogen zelfs tot 21 april 2019 nog op de markt worden gebracht. Uiterlijk 21 april 2023 worden alle Certificaten van EG-typeonderzoek die verstrekt zijn in overeenstemming met de oude Richtlijn echter ongeldig. Vanaf die datum moeten alle verkochte PBM voldoen aan de nieuwe Verordening. Nieuwe Certificaten van EG-typeonderzoek worden verstrekt met een maximale geldigheid van 5 jaar.

Het moet worden benadrukt dat voor u als gebruiker van PBM alleen de “Nieuwe PBM-categorisering” en “Praktische instructie” van toepassing zijn, alle overige veranderingen zijn alleen van toepassing op bedrijven zoals fabrikanten. Voor PBM in categorie III blijft de verplichting voor de werkgever van kracht om praktische instructies te verstrekken. Denk eraan om nu ook PBM als gehoorbescherming in deze categorie te zetten.

Als verantwoordelijke fabrikant levert MSA uiteraard alleen producten die aan alle juridische eisen voldoen. Met MSA kunt u er gerust op zijn dat al onze producten voldoen aan de Europese regelgeving. We hopen dat bovenstaande informatie nuttig is voor uw verantwoordelijkheid om PBM te selecteren.

De volledige PBM-verordening (EU) 2016/425 is gepubliceerd in april 2016 en is hier beschikbaar in alle Europese talen: <http://eur-lex.europa.eu/legal-content/DE/ALL/?uri=CELEX%3A32016R0425>

*) De EU-conformiteitsverklaring is de schriftelijke verklaring van de fabrikant dat een PBM voldoet aan alle eisen van de PBM-richtlijn of straks van de PBM-verordening. De verklaring moet de naam en het adres van de fabrikant bevatten, de beschrijving van het PBM, informatie over normen of technische specificaties, en details over de gebruikte conformiteitsbeoordelingsprocedure, bijvoorbeeld het nummer van het Certificaat van EG-typeonderzoek en welke kwaliteitsborgingsprocedure toegepast is.

Vanaf nu zult u de conformiteitsverklaringen van MSA ontvangen via onze distributiepartners. Zodra de Verordening (EU) 2016/425 van kracht wordt, zullen de conformiteitsverklaringen nog gemakkelijker toegankelijk worden.