

# Consultation publique relative à l'évaluation REFIT du règlement REACH

Les champs marqués d'un \* sont obligatoires.

## 1) Objet et contexte de la consultation

---

### a) L'évaluation REFIT du règlement REACH

REACH [1] est le règlement européen (CE) n° 1907/2006 concernant l'enregistrement, l'évaluation et l'autorisation des substances chimiques, ainsi que les restrictions applicables à ces substances. Principal instrument juridique de l'Union relatif aux substances chimiques, ce règlement couvre les substances telles qu'elles ou contenues dans des mélanges ou des articles, utilisées à des fins industrielles ou professionnelles, ou par les consommateurs [2].

La Commission européenne (DG Marché intérieur, industrie, entrepreneuriat et PME, et DG Environnement) procède actuellement à une évaluation du règlement REACH dans le cadre de l'obligation de présenter régulièrement des rapports en vue de contrôler les progrès accomplis dans la réalisation des objectifs du règlement REACH, conformément à l'article 117, paragraphe 4, dudit règlement. Les comptes rendus et des suivis réguliers fournissent des informations permettant de cerner les ajustements nécessaires et de proposer des recommandations propres à améliorer la mise en œuvre du règlement, ou de mettre en lumière les modifications à envisager.

Cette évaluation s'inscrit dans le cadre du programme de la Commission pour une réglementation conforme à sa finalité et performante (REFIT) [3] et couvre les cinq critères d'évaluation obligatoires suivants: efficacité, efficience, pertinence, cohérence et valeur ajoutée de l'UE. Elle examine également la possibilité d'améliorer la manière dont la réglementation réalise ses objectifs ainsi que le potentiel de réduction et de simplification de la charge générée.

La feuille de route [4] sur l'évaluation REFIT du règlement REACH décrit les objectifs, la portée et les principales questions d'évaluation à aborder au cours de l'évaluation. En outre, la stratégie de consultation [5] pour l'évaluation REFIT du règlement REACH donne des informations supplémentaires sur les objectifs de la consultation ainsi que sur les activités et les outils envisagés, dont la présente consultation publique ouverte et en ligne.

La consultation publique vise à recueillir le point de vue des parties prenantes sur l'approche générale de l'évaluation REFIT 2017 du règlement REACH, sur les forces et les faiblesses de ce dernier, ainsi que sur l'absence potentielle de certains éléments. Les réponses seront prises en considération dans l'élaboration du document de travail des services de la Commission, qui présentera les résultats de l'évaluation REFIT du règlement REACH ainsi que le rapport général de la Commission sur le fonctionnement de REACH adressé au Parlement européen, au Conseil, au Comité économique et social européen, et au Comité des régions.

La présente consultation publique en ligne ouverte s'inscrit dans le cadre d'une stratégie de consultation plus large des parties prenantes, incluant également un panel de PME par le biais du réseau Entreprise Europe. Veuillez noter que les résultats peuvent également être utilisés dans le cadre d'autres études dans le domaine des substances chimiques.

\*\* La consultation durera 12 semaines. Les réponses à la consultation publique doivent être communiquées pour le 28 janvier 2017. \*\*

## **b) Structure du questionnaire**

Le questionnaire comporte quatre parties. Vous pouvez choisir les parties (ou questions) auxquelles vous souhaitez répondre, en fonction de votre centre d'intérêt et de votre degré de connaissance du texte du règlement REACH et de sa mise en œuvre:

### **Partie I – Informations générales sur les participants** (obligatoire)

**Partie II - Questions d'ordre général** destinées aux participants intéressés par le règlement REACH mais dont le degré de connaissance du texte juridique et des dispositions réglementaires ne leur permet pas de répondre à des questions plus détaillées (obligatoire)

**Partie III – Questions spécifiques** exigeant une connaissance et une expérience plus approfondie du règlement REACH (facultative)

### **Partie IV – Observations supplémentaires**

Vous pouvez interrompre votre session à tout moment et y revenir ultérieurement. Une fois que vous aurez soumis vos réponses en ligne, vous pourrez télécharger une copie du questionnaire complété.

Pour faciliter la préparation de votre contribution, une version pdf du questionnaire est disponible [ici](#).

En raison du volume limité des ressources disponibles pour la traduction et compte tenu du caractère spécialisé du sujet et de la terminologie technique utilisée dans la présente consultation, le questionnaire est disponible en allemand, anglais et français. Les réponses individuelles peuvent être soumises dans n'importe quelle langue de l'Union.

Déclaration relative à la protection de la vie privée: *Les informations que vous communiquez seront utilisées dans le strict respect des dispositions du règlement (CE) n° 45/2001 relatif à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel par les institutions et organes communautaires et à la libre circulation de ces données. Le contenu de votre contribution et votre identité seront publiés sur internet, à moins que vous ne demandiez à garder l'anonymat.*

Clause de non-responsabilité: *Le présent document ne constitue pas une prise de position officielle de la Commission européenne. Il s'agit d'un outil permettant de connaître l'avis des parties intéressées. Les suggestions formulées dans le présent document ne préjugent pas de l'existence, de la forme ni du contenu d'une éventuelle proposition de la Commission européenne.*

[1] Règlement (CE) n° 1907/2006 du Parlement européen et du Conseil du 18 décembre 2006 concernant l'enregistrement, l'évaluation et l'autorisation des substances chimiques, ainsi que les restrictions applicables à ces substances (REACH), JO L 396 du 30.12.2006.

[2] <http://ec.europa.eu/growth/sectors/chemicals/reach/>

[http://ec.europa.eu/environment/chemicals/reach/reach\\_en.htm](http://ec.europa.eu/environment/chemicals/reach/reach_en.htm)

[3] [http://ec.europa.eu/smart-regulation/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/smart-regulation/index_en.htm)

[4] [http://ec.europa.eu/smart-regulation/roadmaps/docs/2017\\_env\\_005\\_reach\\_refit\\_en.pdf](http://ec.europa.eu/smart-regulation/roadmaps/docs/2017_env_005_reach_refit_en.pdf)

[5] <http://ec.europa.eu/DocsRoom/documents/17785/attachments/1/translations/>

## 2) Questionnaire

### Partie I – Informations générales sur les participants (obligatoire)

---

#### 1. Veuillez indiquer votre nom ou le nom de votre organisation.

\* Votre nom ou le nom de l'organisation/la société:

Nom de la personne de contact (pour les organisations):

Le numéro d'identification au registre de transparence (pour les organisations):

(Si votre organisation n'est pas inscrite au registre de transparence, vous avez la possibilité de le faire [maintenant](#). Si votre entité répond sans être enregistrée, la Commission considérera sa contribution comme celle d'un particulier/personne privée et, à ce titre, la publiera séparément).

\* Pays:

\* Adresse courrier électronique

**\* 2. Les contributions reçues peuvent être publiées sur le site internet de la Commission, ainsi que l'identité du contributeur. Veuillez indiquer votre préférence concernant la publication de votre contribution:**

(Veuillez noter que, quelle que soit l'option choisie, votre contribution pourra faire l'objet d'une demande d'accès aux documents en vertu du [règlement \(CE\) n° 1049/2001](#) relatif à l'accès du public aux documents du Parlement européen, du Conseil et de la Commission. Dans ce cas, la demande sera évaluée à la lumière des conditions définies dans ce règlement et conformément aux [règles applicables en matière de protection des données](#))

- Ma contribution peut être publiée sous le nom indiqué; je déclare que son contenu n'est pas soumis à des restrictions de droit d'auteur qui empêcheraient sa publication.
- Ma contribution peut être publiée mais doit rester anonyme; je déclare que son contenu n'est pas soumis à des restrictions de droit d'auteur qui empêcheraient sa publication.
- Je ne consens pas à la publication de ma contribution.

**\* 3. Il est possible que nous vous contactions pour clarifier certaines de vos réponses. Veuillez indiquer vos préférences ci-dessous:**

- J'accepte d'être contacté
- Je ne souhaite pas être contacté

**\* 4. Veuillez préciser si vous répondez au présent questionnaire en tant que:**

- Citoyen
- Entreprise
- Organisation non gouvernementale (ONG)
- Association de consommateurs
- Association professionnelle
- Syndicat
- Gouvernement ou autorité publique
- Organisation intergouvernementale
- Université, institut de recherche ou établissement d'enseignement
- Organisation privée d'un pays tiers
- Autorité publique d'un pays tiers
- Autre (veuillez préciser)

**\* 4.1. Si vous répondez en tant qu'«autre», veuillez préciser:**

**\* 4.2. Association d'entreprises ou association professionnelle - domaines d'intérêt ou activité(s) - plusieurs choix possibles** (les lettres entre parenthèses correspondent aux codes NACE)

- Agriculture, sylviculture et pêche (A)
- Industries extractives (B)
- Industries alimentaires (C10)
- Fabrication de boissons (C11)
- Fabrication de produits à base de tabac (C12)
- Fabrication de textiles (C13)
- Industrie de l'habillement (C14)
- Industrie du cuir et de la chaussure (C15)
- Travail du bois et fabrication d'articles en bois et en liège, à l'exception des meubles (C16)
- Industrie du papier et du carton (C17)
- Imprimerie et reproduction d'enregistrements (C18)
- Cokéfaction et raffinage (C19)
- Fabrication de produits chimiques de base, d'engrais, de matières plastiques de base et de caoutchouc synthétique (C20.1)
- Fabrication de pesticides et d'autres produits agrochimiques (C20.2)
- Fabrication de peintures, vernis, encres et mastics (C20.3)
- Fabrication de savons, de produits d'entretien et de parfums (C20.4)
- Fabrication d'autres produits chimiques (C20.5)
- Fabrication de fibres artificielles ou synthétiques (C20.6)
- Industrie pharmaceutique (C21)
- Fabrication de produits en caoutchouc et en plastique (C22)
- Fabrication d'autres produits minéraux non métalliques (C23)
- Métallurgie (C24)
- Fabrication de produits métalliques, à l'exception des machines et des équipements (C25)
- Fabrication de produits informatiques, électroniques et optiques (C26)
- Fabrication d'équipements électriques (C27)
- Fabrication de machines et équipements (C28)
- Industrie automobile (C29)
- Fabrication d'autres matériels de transport (C30)
- Fabrication de meubles (C31)
- Fabrication de jeux et jouets (C32.4)
- Fabrication d'instruments et de fournitures à usage médical et dentaire (C32.5)
- Autres industries manufacturières (à l'exclusion de la fabrication de jouets ou d'instruments à usage médical et dentaire) (C32)
- Production et distribution d'électricité, de gaz, de vapeur et d'air conditionné (D)
- Production et distribution d'eau, assainissement, gestion des déchets et dépollution (E)
- Construction (F)
- Commerce de gros et de détail (G)
- Transport et entreposage (H)
- Activités spécialisées, scientifiques et techniques (M)
- Autre (veuillez préciser)

**\* 4.2.1. Association d'entreprises ou association professionnelle - domaines d'intérêt ou activité(s) - «autre», veuillez préciser**

**\* 4.3. Entreprise, veuillez indiquer la taille de votre entreprise.** La définition de petites et moyennes entreprises est fonction, d'une part, de l'effectif et, d'autre part, du chiffre d'affaires annuel ou du bilan comptable de l'entreprise. [Veuillez consulter ce site internet.](#)

- Travailleur indépendant
- Microentreprise (moins de 10 salariés)
- Petite entreprise (moins de 50 salariés)
- Moyenne entreprise (moins de 250 salariés)
- Grande entreprise (250 salariés ou plus)

**5. Veuillez indiquer le niveau auquel votre organisation est active:**

- Niveau local
- Niveau national
- Sur plusieurs pays (par exemple, Scandinavie)
- UE
- Mondial

## Partie II - Questions d'ordre général (obligatoire)

---

Cette partie est destinée à tous les participants intéressés par le règlement REACH, y compris ceux dont le degré de connaissance du texte juridique ne leur permet peut-être pas de répondre à des questions plus détaillées.

**6. Dans quelle mesure pensez-vous que le règlement REACH réalise les objectifs suivants?**

	1 Pas du tout	2 Dans une faible mesure	3 Dans une certaine mesure	4 Dans une large mesure	5 Dans une très large mesure	Je ne sais pas /sans objet
--	------------------------	--------------------------------------	----------------------------------------	-------------------------------------	---------------------------------------------	----------------------------------------

<p>*a) Meilleure protection des consommateurs</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>*b) Meilleure protection des travailleurs</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>*c) Meilleure protection de l'environnement:</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>*d) Libre circulation des substances chimiques dans le marché intérieur (réduction des entraves au commerce transfrontière des substances chimiques au sein de l'Union)</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>*e) Renforcement de la compétitivité et l'innovation</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>*f) Promotion du recours à des méthodes autres que les essais sur les animaux aux fins de l'évaluation des dangers des substances chimiques</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>



**7. Dans quelle mesure pensez-vous que le règlement REACH garantit les résultats suivants?**

	1 Pas du tout	2 Dans une faible mesure	3 Dans une certaine mesure	4 Dans une large mesure	5 Dans une très large mesure	Je ne sais pas /sans objet
*a) Production de données aux fins de l'évaluation des dangers/risques	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
*b) Accroissement des informations relatives aux substances chimiques aux fins de la gestion des risques	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
*c) Augmentation des échanges d'informations à l'intérieur de la chaîne d'approvisionnement	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
*d) Amélioration dans l'élaboration et la mise en œuvre des mesures de gestion des risques	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
*e) Transfert de la charge de la preuve des autorités publiques à l'industrie	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

<p>*f) Promotion de l'innovation (par exemple, remplacement des substances extrêmement préoccupantes, développement de nouvelles substances)</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>*g) Promotion de la conception, de l'utilisation et de l'acceptabilité de solutions autres que les essais sur animaux</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>*h) Mise en œuvre des solutions permettant de remplacer, de réduire et d'affiner les essais sur les animaux</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>*i) Diffusion auprès du grand public des informations relatives aux substances chimiques</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

**8. Les divers processus de REACH (l'enregistrement ou l'évaluation, par exemple) devraient produire des données susceptibles d'être utilisées par les autorités publiques afin d'adopter des mesures adéquates de gestion des risques au titre de REACH ou dans d'autres législations de l'Union. Dans quelle mesure pensez-vous que les données produites sont adéquates pour l'adoption des mesures suivantes?**

	1 Pas du tout adéquates	2 Peu adéquates	3 Relativement adéquates	4 Largement adéquates	5 Très largement adéquates	Je ne sais pas /san obje
*a) Autorisation REACH	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
*b) Restriction REACH	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
*c) Législation en matière de protection des consommateurs concernant les substances contenues dans des articles (cosmétiques, jouets ou emballages alimentaires, par exemple)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

<p>*d) Législation en matière d'environnement (comme la directive Seveso ou la directive sur les émissions industrielles)</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>*e) Liste harmonisée des classifications et des étiquetages</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>*f) Limites d'exposition professionnelle (LEP) dans le cadre de la législation sur la protection des travailleurs</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

**9. Dans quelle mesure êtes-vous d'accord avec les affirmations suivantes concernant l'agence européenne des produits chimiques (ECHA)?**

	1 Pas du tout d' accord	2 Pas d' accord	3 Sans avis	4 D' accord	5 Largement d'accord	Je ne sais pas /sans objet
*a) L'ECHA a géré les enregistrements de substances chimiques de manière efficace (soutien au déclarant, accès aux outils informatiques, par exemple)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
*b) L'ECHA a instauré une relation forte et de confiance avec les parties prenantes	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

<p>*c) L'ECHA a contribué à réduire l'incidence du règlement REACH sur les PME</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>*d) Les activités et orientations de l'ECHA ont facilité l'instauration d'un cadre propice à l'innovation</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>*e) L'ECHA a réussi à faciliter la mise en œuvre du principe d'épuisement de toutes les autres solutions possibles concernant les essais sur animaux</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

Partie III – Questions spécifiques exigeant une plus grande expérience du règlement REACH

---

Cette partie contient des questions plus détaillées concernant les cinq critères d'évaluation et les procédures instituées par le règlement REACH.

Vous pourrez expliciter davantage vos réponses à la fin de la consultation.

## **Partie III. A**

### **Efficacité**

Les questions suivantes examinent dans quelle mesure les objectifs du règlement REACH ont été atteints, ainsi que tout facteur important susceptible d'avoir facilité ou entravé les progrès accomplis dans la réalisation de ces objectifs.

**10. Selon vous, dans quelle mesure le règlement REACH et ses différents chapitres ont-ils été mis en œuvre avec succès?**

	1 Pas du tout	2 Dans une faible mesure	3 Dans une certaine mesure	4 Dans une large mesure	5 Dans une très large mesure	Je ne sais pas /sans objet
Enregistrement	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Échange des données et prévention des essais inutiles	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Information à l' intérieur de la chaîne d'approvisionnement	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Évaluation – dossier	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Évaluation – substance	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Autorisation	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Restrictions	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Mise en œuvre globale de REACH	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>





















**11. Êtes-vous d'accord sur le fait que les dispositions du règlement REACH présentent les exigences concernant les chapitres suivants d'une manière claire et prévisible?**

	1 Pas du tout d'accord	2 Pas d'accord	3 Sans avis	4 D'accord	5 Largeement d'accord	Je ne sais pas /sans objet
Enregistrement	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Échange des données et prévention des essais inutiles	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Information à l'intérieur de la chaîne d'approvisionnement	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Évaluation – dossier	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

Évaluation – substance	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Autorisation	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Restrictions	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

**12. Selon vous, dans quelle mesure les éléments suivants du règlement REACH fonctionnent-ils correctement?**

	1 Pas du tout correctement	2 Plutôt pas correctement	3 Sans avis	4 Plutôt correctement	5 Très correctement	Je ne sais pas /sans objet
Transparence des procédures	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Rapidité avec laquelle les dangers /risques sont identifiés	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>



















Rapidité avec laquelle des mesures sont prises contre les risques identifiés						
Temps d'adaptation accordé aux entreprises tenues de respecter le règlement REACH						
Prévisibilité des résultats						

**13. Veuillez mentionner les effets imprévus du règlement REACH en précisant si vous estimez qu'ils sont positifs ou négatifs. Veuillez fournir des éléments permettant de quantifier ces effets ou une description qualitative.**

(5.000 caractères maximum)

**14. Selon vous, dans quelle mesure les éléments suivants de l'application de REACH sont-ils satisfaisants?**

	1 Pas du tout satisfaisante	2 Plutôt non satisfaisante	3 Sans avis	4 Plutôt satisfaisante	5 Très satisfaisante	Je ne sais pas /sans objet
Application globale du règlement REACH au sein de l'Union	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Application du règlement REACH au niveau des États membres	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

Uniformité de l'application du règlement REACH dans l'ensemble de l'Union						
Hiérarchisation des activités d'exécution au niveau de l'Union (par le forum)						
Communication relative aux activités d'exécution par les États membres et le forum						

**14.1. Si vous avez accordé une cote de 3 ou moins à l'un des éléments ci-dessus, veuillez expliquer de quelle manière l'aspect concerné dans l'application du règlement REACH pourrait être amélioré.**

(5.000 caractères maximum)

**15. Au cours des cinq dernières années, avez-vous fait l'objet d'une inspection/un contrôle au titre du règlement REACH ou vos produits ont-ils fait l'objet d'un contrôle de conformité aux dispositions du règlement REACH? Cette question s'adresse uniquement aux entreprises tenues de respecter le règlement REACH.**

- Oui
- Non
- Je ne sais pas







## **Efficiences**







Les questions suivantes examinent les coûts et les avantages découlant de la mise en œuvre du règlement REACH. Cette réglementation a été conçue pour procurer des avantages sur le plan de la protection de la santé humaine et de l'environnement, au niveau du fonctionnement du marché intérieur de l'Union (en facilitant, entre autres, les échanges commerciaux entre les États membres de l'Union) ainsi qu'au niveau de la compétitivité et de l'innovation de l'industrie de l'Union (par exemple, des substances chimiques de meilleure qualité et plus sûres). Les coûts peuvent se rapporter aux coûts des entreprises, des autorités publiques et de la société dans son ensemble.









**16. Selon vous, dans quelle mesure les avantages que procure le règlement REACH à la société sont-ils significatifs?**

	1 Pas du tout significatifs	2 Plutôt non significatifs	3 Sans avis	4 Plutôt significatifs	5 Très significatifs	Je ne sais pas /sans objet
La réduction de l'exposition des citoyens en général aux substances chimiques dangereuses, ce qui permet dès lors d'éviter des dépenses de santé, de prévenir des pertes de productivité, etc.	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

<p>La réduction de l'exposition des travailleurs aux substances chimiques dangereuses, ce qui permet dès lors d'éviter des dépenses de santé, de prévenir des pertes de productivité, etc.</p>						
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------

<p>La réduction des effets nocifs pour l'environnement et les écosystèmes, ce qui permet dès lors d'éviter des coûts liés au traitement des eaux polluées, de restaurer les zones de pêche touchées, d'assainir les terres contaminées, etc.</p>						
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------

<p>La promotion de la recherche et de l'innovation, la création de nouveaux emplois, ainsi que l'amélioration de la compétitivité de l'industrie manufacturière européenne en encourageant /soutenant l'évolution vers une chimie verte et durable, et une économie circulaire</p>						
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------

La stimulation de la concurrence et des échanges commerciaux au sein du marché unique de l'Union						
La stimulation des échanges commerciaux internationaux entre l'Union et les autres pays						
Pour les entreprises: le renforcement de la confiance de vos clients dans vos produits						

**17. Selon vous, dans quelle mesure les coûts liés aux chapitres suivants du règlement REACH (pour la société, les entreprises, les autorités publiques, etc.) sont-ils proportionnés aux avantages procurés (à la société, aux entreprises, aux autorités publiques, etc.)?**

	1 Pas du tout	2 Dans une faible mesure	3 Dans une certaine mesure	4 Dans une large mesure	5 Dans une très large mesure	Je ne sais pas /sans objet
Enregistrement	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Information à l'intérieur de la chaîne d'approvisionnement (par exemple, les fiches de données de sécurité étendues)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Évaluation - dossier	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

Évaluation - substance	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Autorisation	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Restrictions	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Exigences pour les substances contenues dans des articles	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

**18. Le niveau des redevances et droits versés à l'ECHA, tel que prévu par le règlement relatif aux redevances (règlement (CE) n° 340/2008 de la Commission), est-il encore adéquat?**

	Oui	Non, il est trop élevé	Non, il est trop faible	Je ne sais pas
Redevance pour l'enregistrement	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Redevance pour l'autorisation	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Redevance pour les recours	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

**19. Selon vous, existe-t-il des domaines dans lesquels le règlement REACH pourrait être simplifié ou allégé?**

- Oui, dans une large mesure
- Oui, mais dans une faible mesure uniquement
- Non
- Je ne sais pas

Dans l'affirmative, vous pouvez faire part de vos idées à la fin du questionnaire, en les étayant de préférence par des éléments quantitatifs ou des informations qualitatives.

### **Pertinence**

Les questions suivantes examinent dans quelle mesure le règlement REACH est pertinent au regard des besoins actuels.

**20. Pensez-vous que le règlement REACH répond aux principales questions concernant la gestion des substances chimiques?**

- Oui, dans une très large mesure
- Oui, mais dans une faible mesure uniquement
- Non
- Je ne sais pas



Dans la négative, vous pouvez fournir des commentaires détaillés à la fin du questionnaire.

**21. Dans quelle mesure estimez-vous que le règlement REACH est un instrument adéquat pour répondre aux problématiques émergentes suivantes?**






	REACH est l' instrument juridique de l' Union qui convient le plus à cette problématique	REACH ne devrait jouer qu' un rôle secondaire et cette problématique devrait faire l' objet d'une législation spécifique	REACH n'est pas un instrument approprié et ne devrait en aucun cas traiter de cette problématique	Je ne sais pas /sans objet
Nanomatériaux	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Perturbateurs endocriniens	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Substances contenues dans des articles	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Combinaisons de produits chimiques	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Substances extrêmement persistantes	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>







**Cohérence**

**22. Veuillez indiquer dans quelle mesure vous êtes d'accord ou en désaccord avec chacune des affirmations suivantes:**

	1 Pas du tout d' accord	2 Pas d' accord	3 Sans avis	4 D' accord	5 Largement d'accord	Je ne sais pas /sans objet
Les différents chapitres du règlement REACH (tels que l'enregistrement, l'autorisation ou les restrictions) sont appliqués de manière cohérente (il n'y a pas de contradictions, d'incohérences, par exemple)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

<p>Les différents chapitres du règlement REACH (tels que l'enregistrement, l'autorisation ou les restrictions) sont appliqués de manière cohérente (il n'y a pas de contradictions, d'incohérences, ils sont complémentaires, par exemple) par rapport aux autres législations de l'Union (relatives à la protection des travailleurs, à la protection des consommateurs, à l'environnement, par exemple)</p>						
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------

<p>La mise en œuvre de la feuille de route sur les substances extrêmement préoccupantes, y compris l'analyse des options de gestion des risques (RMOA), contribue à l'exécution cohérente des autorisations et des restrictions dans le cadre du règlement REACH</p>						
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------

<p>La mise en œuvre de la feuille de route sur les substances extrêmement préoccupantes, y compris l'analyse des options de gestion des risques (RMOA), contribue à la mise en œuvre cohérente du règlement REACH par rapport à d'autres législations de l'Union (il n'y a pas de contradictions, d'incohérences, ils sont complémentaires, par exemple)</p>						
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------

**22.1. Si vous n'êtes pas d'accord avec une ou plusieurs des affirmations ci-dessus, à quel niveau estimez-vous que le degré de cohérence devrait être renforcé?**

(5.000 caractères maximum)

### **Valeur ajoutée de l'UE**

**23. Dans quelle mesure estimez-vous que les actions menées dans le cadre des différents chapitres du règlement REACH ont apporté une valeur ajoutée par rapport à ce qui aurait pu être réalisé par des mesures prises isolément par les États membres au niveau national? (1= aucune valeur, 5= une valeur très élevée)**

	1.	2.	3.	4.	5.	Je ne sais pas /sans objet
Enregistrement	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Échange des données et prévention des essais inutiles	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Information à l'intérieur de la chaîne d'approvisionnement	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Évaluation – dossier	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Évaluation – substance	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Autorisation	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Restrictions	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

### Partie III. B

**24. Selon vous, dans quelle mesure les procédures et mécanismes suivants du règlement REACH sont-ils satisfaisants?**

	1 Pas du tout satisfaisant (es)	2 Plutôt non satisfaisant (es)	3 Sans avis	4 Plutôt satisfaisant (es)	5 Très satisfaisant (es)	Je ne sais pas /sans objet
Sensibilisation des entreprises concernées aux principaux délais et obligations	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Aide à l' élaboration des dossiers d' enregistrement	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Participation aux forums d'échange d'informations sur les substances (FEIS) – partage de données	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Présentation du dossier - outils informatiques	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Communication des informations tout au long de la chaîne d' approvisionnement	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>



Fiches de données de sécurité étendues	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Notification de la présence de substances extrêmement préoccupantes dans les articles	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Informations concernant la présence de substances extrêmement préoccupantes dans les articles	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Évaluation des propositions d'essai	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Contrôle de la conformité des dossiers	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Exécution/suivi des décisions relatives au contrôle de la conformité	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

Activités d'évaluation des substances menées par les États membres	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Identification des substances extrêmement préoccupantes pertinentes qui devraient figurer sur la liste des substances soumises à autorisation	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Processus d'analyse des options de gestion des risques (RMOA)	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Détermination des substances prioritaires aux fins de l'autorisation	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

Modifications apportées à la liste des substances soumises à autorisation	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Remplacement de substances extrêmement préoccupantes	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Aide aux demandeurs d'autorisation	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Évaluation des demandes d'autorisation par l'ECHA	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

<p>Consultations publiques de l' ECHA (par exemple dans le cadre de restrictions ou d' autorisations)</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>Examen de la disponibilité et de la faisabilité de solutions de remplacement</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>Prise de décision par la Commission concernant les demandes d' autorisation</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
<p>Élaboration des dossiers de l' annexe XV en vue de proposer de nouvelles restrictions</p>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

Évaluation des propositions de nouvelles restrictions	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Prise de décision de la Commission concernant les nouvelles restrictions	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Exemptions pour les activités de recherche et de développement	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Réduction des redevances pour les PME	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Orientations par l' ECHA	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Orientations par les autorités nationales	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

Orientations par les associations professionnelles	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Aide fournie par des services d'assistance technique	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Fonctionnement de la chambre de recours	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>
Inspections par les autorités chargées de l'application de la législation	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>	<input type="radio"/>

## Partie IV – Observations supplémentaires

---

**25. Si vous souhaitez ajouter des observations supplémentaires pertinentes dans le cadre de cette consultation publique, veuillez les insérer ici. Vous pouvez également charger des prises de position.**

(5.000 caractères maximum)

Veuillez charger votre ou vos documents supplémentaires (un par un, quel que soit le format)

**26. Souhaitez-vous être recontacté dans le cadre de l'étude actuelle sur l'incidence de l'autorisation?**

- Oui
- Non